8/5/7
DIALOG(R)File 351:Derwent WPI
(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

007254693

WPI Acc No: 1987-251700/198736

XRAM Acc No: C87-106508

Prodn. of hybrid protein comprising mature human serum albumin - having trypsin cleavable hydrophilic extension, by growing E. coli cells

transformed with new inducible plasmid

Patent Assignee: GENETICA (GENE-N)

Inventor: LATTA M; MAYAUX J F; SARMIENTOS P; MAYAUX J

Number of Countries: 013 Number of Patents: 007

Patent Family:

Patent No	Kind	Date	Apr	olicat No	Kind	Date	Week	
EP 236210	A	19870909		87400355	A	19870219	198736	В
FR 2594846	A	19870828	FR	862379	A	19860221	198745	_
JP 62275695	A	19871130	JP	8737683	Α	19870220	198802	
EP 236210	В	19911023					199143	
DE 3773963	G	19911128					199149	
US 5100784	A	19920331	US	8716651	A	19870219	199216	
US 5187261	A	19930216	US	8716651	A	19870219	199309	
			US	91653195	A	19910208		

Priority Applications (No Type Date): FR 862379 A 19860221 Cited Patents: EP 138437; EP 200590; 1.Jnl.Ref; EP 114506; EP 1929; EP 73646

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

EP 236210 A F 55

Designated States (Regional): AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE

EP 236210 B

Designated States (Regional): AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE

US 5100784 A 36

US 5187261 A 36 C07K-015/02 Div ex application US 8716651 Div ex patent US 5100784

Abstract (Basic): EP 236210 A

Prodn. of hybrid protein (A), contg. a hydrophilic, N-terminal peptide extension terminated by a trypsin cleavage site, fused to the mature human serum albumin (HSA) sequence, comprises cultivating a strain of E. coli able to retain a plasmid which contains the nucleotide sequence coding for (A), the expression of which is controlled by an inducible bacterial promoter. Also new are (1) the plasmids pXL462; pXL641; pXL740 and pXL741 and (2) hybrid proteins expressed by these plasmids.

pXL462 contains the PL promoter; the ribosome-binding site (RBS) of the gene cII of lambda phage (lacking the tR1 transcription termination site); ATG start codon and the first 6 codons of the cII gene. It produces an (A) having the N-terminal extension of formula (Met)-Val-Arg-Ala-Asr-Lys-Arg. pXL641 contains the Ptrp promoter followed by penicillin amidase (PA) promoter; the RBS of PA and the first 6 codons of the PA gene. It produces an (A) with N-terminal extension of formula Met-Lys-Asn-Arg-Asn-Arg. pXL740 and pXL741 are similar to pXL641 but the extension is modified by directed mutagenesis to Met-Lys-Asn-Arg-Lys-Arg or Met-Lys-Arg-Lys-Arg. The (A) formed is converted to denatured, insoluble form, then renatured and solubilised

to rearrange the sec. and tert. structures of the polypeptide chain. (A) is treated with trypain to give a protein having a primary structure identical to HSA.

USE/ADVANTAGE - (A) can be converted into mature HSA. 0/11

Title Terms: PRODUCE; HYBRID; PROTEIN; COMPRISE; MATURE; HUMAN; SERUM; ALBUMIN; TRYPSIN; CLEAVE; HYDROPHILIC; EXTEND; GROW; COLI; CELL; TRANSFORM; NEW; INDUCE; PLASMID

Derwent Class: B04; D16

International Patent Class (Main): C07K-015/02

International Patent Class (Additional): C07H-015/12; C07H-017/00; C07K-013/00; C07K-015/06; C12N-001/21; C12N-015/00; C12P-019/34;

C12P-021/02; C12R-001/19

File Segment: CPI

Europäisches Patantemt Europeen Patent Office Office européen des brevets

(1) Numéro da publication:

O 236 210

13

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

② Numéro de dépôt: 87400355.1

(5) Int. Cl.4: C 12 N 15/00, C 07 K 13/00

Date de dépôt: 19.02.87

(3) Priorité: 21.02.86 FR 8602379

(7) Demandeur: GENETICA, 160 Qual de Polangie, 94340 Joinville Le Pont (FR)

(3) Date da publication de la demande: 09.09.87 Culletin 87/37 (7) Inventeur: Latta, Martine, 297 Rue de Charenton-75, F-75012 Paria (FR) Inventeur: Mayaux, Jean-Françole, 2iter, Boulevard de la République, F-92260 Fontenay aux Roses (FR) Inventeur: Sermientoa, Paolo, Via Mose Blanchi 104, Milano (IT)

Etats contractants désignés: AT BE CH DE FR GB IT LI LU.NL SE (4) Mandataire: Pliard, Jecques et al, RHDNE-PDULENC RECHERCHES Service Brevets Pherme 25, Quel Peut Doumer, F-92408 Courbevole Cedex (FR)

Procédé de préparation de la sérum albumine humaine meture.

Trocédé de préparation de sérum-allbumine humeine mature à partir d'une sérum-albumine humeine produite per voie microbiologique sous forme de protéine fusionnée (*pseudopro-SAH*).

EP 0 236 210 A1

La présente invention concerne un procédé de préparation de la sérum-albumine humaine mature à partir d'une sérum-albumine humaine produite par voie microbiologique sous forme de protéine fusionnée.

Il existe un grand choix d'organismes hôtes, tels que les cellules mammifères modifiées ou les micro-organismes qui peuvent potentiellement être utilisés en vue de la production en quantités importantes de protéinea humaines d'une grande valeur thérapeutique.

L'utilisation de cellules mammifères modifiées psr les techniques de l'ADN recombinant présente l'avantage de conduire à des produits très proches de ceux d'origine naturelle ; cependant la culture de ces cellules est délicate et ne peut être conduite que dans des volumes limités.

10

15

20

25

30

L'emploi de micro-organismes, tels que les bactéries, permet une fabrication à une échelle plus importante mais présente l'inconvénient de conduire à des produits qui diffèrent aensiblement des produits d'origine naturelle. Ainsi les protéines normalement glycosylées chez l'homme ne sont pas, en général, glycosylées par les bactéries [P. Berman et L.A. Laskey, Trends Biochem. Sci., (1985) 10, p.51 et suivantes]. Par ailleurs, les protéines bumaines exprimées à haut niveau dans des bactéries telles que E.coli acquièrent souvent une conformation non native qui s'accompagne d'une précipitation intracellulaire [R.G. Schoner et coll., Bio. Technol. (1985), 3, p.151 et suivantes ; J.M. Schoemaker et coll., EMBO J. (1985), 4, p.775 et suivantes]. Enfin, pour qu'un gène puisse s'exprimer dans une bactérie, telle que E.coli, il est indispensable de positionner un codon initiateur méthionine devant la séquence codante de la protéine mature. Généralement, ce résidu n'est pas excisé psr la méthionyl aminopeptidase de E.coli [P.H. Seeburg et coll., 1985, 2, p.37 et suivantes ; J.M. Schoner et coll., Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1981), 81,p.5403].

Ĺ

٠;

La protéine obtenue préaente donc un acide aminé anormal comme premier réaidu qui peut provoquer l'inhibition stérique d'une activité biologique si le début de la protéine est impliqué dans cette activité. Le résidu peut également présenter un caractère immunogène néfaste à l'administration ultérieure de la protéine.

5

10

15 '

20

Il résulte que le choix d'une cellule-hôte dépend de la protéine spécifique que l'on vent obtenir. Dans le cas d'une protéine de valeur marchande élevée et nécessaire en quantité limitée, les cellules mammifères peuvent constituer une aource particulièrement bien adaptée. Par contre dans le cas d'un produit de valeur marchande plus faible et nécessaire en quantité importante, de l'ordre de plusieurs dizaines de tonnes, telle que la sérum-albumine humaine (SAH), il paraît indispensable d'utiliser des microorganismes tout en remédiant aux inconvénients liés à leur emploi.

Lorsque la SAH est exprimée à partir d'une construction génétique du type "Promoteur-Site de démarrage de traduction-ATG-Gène de la SAH mature", la protéine obtenue conserve généralement une méthionine comme résidu N-terminal. Pour éliminer la méthionine N-terminale de protéines hétérologues exprimées chez E.coli, plusieurs méthodes peuvent être envisagées, telles que le clivage enzymatique in vivo, l'excision protéolytique pendant ou immédiatement après le transport à travers la membrane ou bien des digestions protéolytiques ou chimiques in vivo.

Il est connu, en particulier d'après J.P. Waller, J. Mol. Biol., (1963), 7, p.483 et suivantes, que E.coli possède une méthionyl aminopeptidase qui excise la méthionine N-terminale d'un certain nombre de protéines. Cependant la spécificité du mécanisme est mal connue et il est supposé que ce mécanisme dépend du ou des résidus suivant la méthionine [V.M. Vogt, J. Biol. Chem. (1970), 245, p.4760 et suivantes; H.J. George et coll., (1985) DNA, 4, p.273].

Les protéines sécrétées sont généralement initialement synthétisées sous forme d'une préprotêine comportant une "Séquencesignal" qui inclut le premier résidu. Cette séquence subit une excision protéolytique pendant ou immédiatement après le transport à travers la membrane [R. Scheckman, Trends Biochem (1985), 10, p.177]. Cependant ce système ne convient généralement pas dans le cas de protéines cytoplasmiques ou hétérologues du fait des problèmes de transport dûs soit à certaines parties de la séquence primaire de la protéine [J. Tommsssen et coll, EMBO J. (1985), 4 p.1041] soit à une précipitation intra-cytoplasmique trop rapide de la protélne. Par ailleurs les mécanismes impliqués dans la sécrétion de protéines par les cellules encaryotes, telles que la SAH sécrétée par les cellules hépatiques, sont vraisemblablement assez différents des mécanismes de sécrétion mis en jeu dans des microorganismes tels que les bactéries gram-négatives [N.Wickner et H. Lodish, Science (1985), 230 p.400].

10

15

20

25

Il a été également proposé d'employer des digestions chimiques ou enzymatiques afin de convertir <u>in vitro</u> la protéine synthétisée par la bactérie sous la forme d'une protéine fusionnée. Cette conversion a pour but l'excision spécifique d'une séquence peptidique étrangère à la protéine désirée, située en position N-terminale et contenant ls méthionine comme premier résidu. Un exemple simple est celui d'une protéine qui ne possède pas naturellement de résidus méthionine [R.E. Chance et coll., "Peptides: Synthèses-Structure-Fonction", D.H. Rich et E. Gross, ed., Pierce Chem. Co, Rocford, Ill., (1981) p.721 et suivantes]. Dans ce cas, un traitement <u>in vitro</u> par le bromure de cyanogène permet l'excision de la méthionine N-terminale. Cependant ce cas ne se présente que très rarement dans le cas de protéines de poids moléculaire élevé.

i,

Certaines protéases, comme la collagénase et le facteur X, reconnaissent une séquence de plusieurs acides aminés, ce qui les rend relativement spécifiques. [K. Nagai et H.C. Thogerson, Nature (1984), 309, p.810 et suivantes; J. Germino et D. Bastia, Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1984), 81, p.4692 et suivantes}. Une construction génétique permet donc de positionner la séquence reconnue par la protéase en question devant le premier acide aminé de la protéine désirée. Cette protéine fusionnée devient ainai un substrat de la protéase, le produit principal de la réaction étant la protéine possédant en position N-terminale le même acide aminé que la protéine mature. Cependant, l'inconvénient majeur de cette méthode réside dans le prix de la protéase surtout lorsqu'il s'agit de produire une protéine en grande quantité.

15

20

25

30

La SAH est synthétisée par les cellules humaines d'abord sous forme de prépro-SAH (figure 1). Une séquence signal de 18 acides aminés est enlevée pendant le transport de la SAH à travers le lumen du réticulum endoplasmique et il reste encore 6 acides aminés à l'extrémité N-terminale (Arg- Gly- Val- Phe- Arg- Arg-) qui ne sont pas présents dans la SAH circulante. Selon S.O. Brennan et R.W. Carrell, Biochim. Biophys. Acta (1980), 621, p.83 et suivantes, ce propeptide ne semble jouer aucun rôle dans la sécrétion de la SAR. Il est possible qu'une deuxième protéolyse spécifique s'effectue au niveau de l'appareil de Golgi ou dans la circulation sanguine, les deux résidus arginine formant le site de reconnaissance d'une protéase de spécificité analogue à celle de la trypsine. En effet, un variant, appelé "Albumine Chriatchurch", dû à une mutation qui transforme le dernier résidu arginine du propeptide en glutamine n'est pas converti in vivo en albumine mature mais est transformé in vitro en Glu-SAH en traitant le propeptide par une faible concentration de trypsine. Par ailleurs, la SAH mature sous forme native est résistante à la trypsine dans les même conditions [S.O. Brennan et coll., Biochim. Biophys. Acta, (1984) 802, p.24 et suivantes].

Il a maintenant été trouvé, et c'est ce qui fait l'objet de la présente invention, un procédé permettant de transformer en SAH mature une SAH produite par voie microbiologique sous forme de protéine fusionnée.

Le procédé selon la présente invention consiste :

5

10

15

20

25

30

- à modifier in vitro le gène de structure de la SAH de telle sorte qu'il possède 6 codons supplémentaires codant pour les 6 premiers acides aminés de la protéine cII du bactériophage lambda, puis à lier le gène de atructure ainsi modifié à la séquence nucléotidique qui précéde naturellement le gène cII dans le gènome du bactériophage lambda et à un promoteur qui assure un niveau élevé de transcription,
- à produire, dans des conditions définies, au moyen d'une bactérie hôte contenant le gène modifié, une protéine hybride ("pseudo-pro-SAH") constituée par les 6 premiers acides aminés du gène cII suivis de la séquence de la SAH mature,
- à dénaturer et réduire puis renaturer la protéine hybride de façon à obtenir une protéine soluble dont la conformation est semblable à celle de la SAH d'origine naturelle, puis
- à modifier <u>in vitro</u>, su moyen de la trypsine, la protéine ainsi obtenue afin d'exciser le pseudo-pro-peptide et obtenir la SAH mature.
- Il a également été trouvé que la SAH mature peut être obtenue en utilisant une extension peptidique N-terminale ("pseudo-pro-peptide") dont la séquence diffère de celle des 6 premiers acides aminés de la protéine cII du bactériophage lambda, à condition que cette extension permette une expression suffisante de la protéine fusionnée, présente l'hydrophilicité nécessaire et comporte un site de coupure par la trypsine. Par exemple, le "pseudo-pro-peptide" peut être constitué par les 5 premiers acides aminés de la séquence-signal de la pénicilline-amidase (6, ai l'on compte le premier résidu méthionine).

ŕ,

4

Dans ce qui suit, la signification des termes techniques utilisés en hiologie moléculaire est supposée connue (cf. par exemple J. Watson, "Biologie Moléculaire du Gène", édition française, Interéditions, 1978). Les méthodes couramment employées en biologie moléculaire du gène sont décrites, par exemple, par T. Maniatis et coll., Molecular Cloning, Cold Spring Harhor Lahoratory Press, New-York, 1982). Dans ce qui suit seront décrits successivement la construction, les procédés d'expression du gène, la renaturation et la conversion par la trypsine de la "paeudo-pro-SAH".

10 A-CONSTRUCTION DU GENE "pseudo-pro-SAH".

1. Préparation d'ARN messager de foie

15

20

25

30

On utilise des cellules hépatiques, ohtenues par exemple par hiopsie, et on en extrait l'ARN messager selon la méthode décrite par exemple par V. Glisin et coll., Biochemistry (1974), 13, p. 2633 et suivantes; et par R. Deeley et coll., J. Biol. Chem. (1977), 252, p. 8310 et suivantes. On traite la hiopsie par une solution de thiocyanate de guanidine 6M, et l'on purifie l'ARN total par plusieurs cycles de précipitation dans l'éthanol à -20°C, centrifugation et redissolution des culots de centrifugation.

On enrichit la préparation en ARN messager par plusieurs cycles de chromatographie d'affinité sur des colonnes d'oligo (dT)-cellulose, selon la technique décrite par H. Aviv et P. Leder, Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) (1972), 69, p. 1408 et suivantes. L'ARN messager ainsi isolé, contenant 1 à 2 % de l'ARN total, est conservé en solution aqueuse à -70°C.

On peut déterminer la proportion d'ARN messager spécifique de ls sérum-alhumine humaine au sein de la population totale (par exemple par traduction in vitro d'un aliquot de la aclution d'ARN dans des lysats de réticulocytes de lapin). Une méthode consiste à utiliser le lysat de réticulocytes fournis par la acciété Amersham, suivant le protocole préconisé par ce fournisseur. On peut ainsi déterminer la fraction de protéine nécoformée immunoprécipitable par des anticorps anti-albumine au sein de l'ensemble des protéines nécoformées. On obtient par exemple une fraction de l'ordre de 6 %.

2. Synthèse de cDNA et clonage dans E.coli

10

15

20

25

30

a. Synthèse du premier brin

A partir de la technique de G.N. Buell et coll., J. Biol. Chem. (1978), 253, p. 2471 et suivantes, modifiée, on utilise par exemple 5 µg d'ARN messager total dans un volume final de 50 microlitres d'une solution contenant : 100 mM Tris-HCl pH 8,3, 10 mM MgCl₂, 0,4 mM DTT, 20 mM KCl, 0,4 mM Na pyrophosphate, 1 mM de chaque nucléotide triphosphate (dNTP), 100 µg/ml de oligo(dT)₁₂₋₁₈, 0,5 U/ml d'inhibiteur de ribonucléases, 50 picomoles de traceur radioactif et 40 unités de Transcriptase réverse (Société Life Science, Inc.).

La réaction de transcription réverse de 1'ARN messager en ADN complémentaire (ADNc) se poursuit pendant l'heure à 42°C.

Le taux de synthèse de ADNc est calculé par mesure du taux d'incorporation du traceur radioactif en molécules acido-précipitables, selon une technique connue.

Après 1 heure, on arrête 1a réaction par addition d'EDTA (20 mM), et 1'on détruit 1'ARN messager par digestion alcaline dans 50 mM de NaOH, à 42°C, pendant 3 heures.

On sépare l'ADNc néoformé des dNTPs non-incorporés et des produits de dégradation alcaline des ARNs par chromatographie, par exemple, sur une colonne de Sephadex G100 (Pharmacia Fine Chemicsls). On obtient 1,5 µg d'ADNc simple brin à partir de 5 µg d'ARN messager total.

b. Synthèse du deuxième brin

L'ADNc simple brin est converti en ADN double brin par action du fragment "Klenow" de l'ADN polymérsse I.

Les conditions de réaction sont : 100 mM Hepes pH 7, 10 mM MgCl₂, 2,5 mM DTT, 70 mM KCl, 0,5 mM de chaque dNTP, et 50 unités du fragment "Klenow" de l'ADN polymérase I (commercialisée par exemple par la Société New England Biolabs Inc.).

La réaction est poursuivie pendant 15 heures, à 15°C, et 1'on sépare 1'ADN double brin des dNTPs non incorporés à nouveau par chromatographie sur colonne de Sephadex G100.

c. Clonage de 1'ADN double brin

10

15

20

25

Pour supprimer les molécules d'ADN simple hrin et obtenir un ADN double brin à extrémités franches, on traite les séquences non appariées par la nucléase S₁ selon la technique décrite par A. Efstradiatis et coll., Cell (1976), 7, p. 279 et suivantes. On sépare les ADNs néoformés double brin selon leur taille par centrifugation dans un gradient de saccharose. On utilise généralement un gradient de 5 % - 20 % de saccharose en 50 mM Tris-HCl pH 8,5, 10 mM EDTA, 800 mM NaCl, centrifugé à 210000 g pendant 15 heures, à 20°C, et on effectue un fractionnement du gradient en aliquots après centrifugation.

On contrôle la taille des molécules dans chaque fraction par électrophorèse d'échantillons faite en parallèle avec des étalons d'ADN de tailles connues, et l'on regronpe les fractions contenant un ADN constitué par l'enchaînement de plus de 500 paires de bases.

Pour permettre le clonage de cet ADN on allonge d'abord ses extrémités 3' avec de l'oligo(dC), et on allonge parallèlement les extrémités 3' du site PstI du plasmide vecteur pBR322 avec de l'oligo(dG) selon la technique de F. Rougeon et coll., J. Biol. Chem. (1977), 252, p. 2209 et suivantes.

On bybride alors l'ADN double brin décrit ci-dessus au plasmide vecteur, selon par exemple la technique de L. Villa Komaroff et coll., Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) (1978), 75, p. 3727 et suivantes.

On crée une "banque" de clones d'ADNcs de foie par transformation de la bactérie <u>E.coli</u> avec l'ADN ainsi décrit selon la méthode décrite par M. Mandel et A. Higa, J. Mol. Biol. (1970), 53, p. 154 et suivantes et M. Dagert et S.D. Erlich., Gene (1979), 6, p. 23 et suivantes.

d. Repérage des clones d'ADNc slbumine

10

15

20

25

30

On utilise une technique d'hybridation sur colonies à l'aide d'oligonucléotides synthétiques dont les séquences sont déduites de la séquence protéique de l'albumine humsine (B. Meloun et coll., FEBS Letters (1975), 58, p. 134 et suivantes;

M. Grunstein et D. Hogness, Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) (1975), 72, p. 3961 et suivantes; R.B. Wallace et coll., Nucleic Acids Res. (1981), 9, p. 879 et suivantes).

Les clones sont cultivés par séries de 96 sur milieu de Luria contenant 25 µg/ml de tétracycline, en boîtes carrées, directement sur des filtres de nitrocellulose. Après croissance à 37°C puis amplification en présence de 250 µg/ml de chlorampbénicol, les colonies sont lysées par la soude puis bybridées avec les oligonucléotides radioactivés en 5' par kination, dans une solution contenant : 5 % SSC, 0,5 % NP 40, 100 µg/ml ADN de sperme de saumon dénaturé par ébullition et refroidi rapidement dans la glace, 0,5 ng/ml d'oligonucléotide kinssé. L'hybridation est effectuée à 37°C pendant 18 heures. On lave ensuite les filtres en 5 % SSC, à 25°C, puis 37°C, puis 45°C et ce pendant quatre fois 15 minutes à chsque étape.

Les filtres sont alors exposés sur films Kodak X-OMAT, à -70°C, avec un écran amplificateur pendant 15 à 24 heures. Les clones hybridants avec les sondes sont réisolés puis lysés. L'ADN plasmidique est purifié par centrifugation en milieu chlorure de césium-bromure d'éthidium selon une technique connue.

On séquence l'ADN de l'insertion par la technique de Maxam-Gilbert (A. Maxam et W. Gilbert, Methods Enzymol. (1980), 65, p. 499 et suivantes) pour comparer la séquence protéique dérivée de la séquence nucléotidique et celle de la sérum-albumine humsine.

On identifie ainsi une série de clones dont les insertions correspondent à l'ensemble du gène de la sérum-albumine humaine.

÷,

55

Dans la figure 2 est représentée la carte de restriction du gène de la sérum-albumine, ainsi que la position de trois des insertions les plus représentatives, désignées par "pTlBll", "pAA38", "p6D8".

e. Incorporation au gêne de structure d'un codon d'initiation (figure 3)

5

10

15

20

30

a) On digère l'ADN du plasmide "pTlBl1" par les enzymes PstI et PvuII, et on isole un fragment d'ADN de 125 paires de bases, correspondant à la séquence de l'extrémité 5' du gène de la sérum-albumine (scides aminés n° 1 à 62). On fixe à l'extrémité PvuII une séquence de jonction constituée du site de reconnaissance de l'enzyme BamHI. On obtient ainsi un fragment PstI-BamHI.

On prépare d'autre part un oligonucléotide synthétique ayant 21 bases de long, possédant un triplet "ATG" devant les nucléotides codant pour les acides aminés de la sérum-albumine humaine ainsi qu'un site de restriction Ncol, et dont la séquence est la suivante : 5'GAATCCATGGATGCACACAAG 3'.

On dénsture le fragment d'ADN Pati-BamHI, et on I'bybride avec l'oligonucléotide synthétique. L'hybridation se fait par la séquence 5'...GATGCACACAAG 3', l'extrémité 3' du brin d'ADN complémentaire étant désappariée. On digère les extrémités désappariées, puis on polymérise dans le sens 5'...3' avec le fragment "Klenow" de l'ADN polymérase I, d'sprès les techniques de H. Jacobsen et coll., Eur. J. Biochem. (1974), 45, p. 623 et sui-

H. Jscobsen et coII., Eur. J. Biochem. (1974), 45, p. 623 et sui-25 vsntes.

On obtient ainsi un fragment contenant en 5' une extrémité franche, un site NcoI puis le triplet ATG et en 3' un site BamHI.

b) On réalise la ligation de trois fragments d'ADN:

1) un fragment EcoRI-BamHI du plasmide "pLG200" (L. Guarente et coII., Gell (1980) $\underline{20}$, p. 543 et suivantes) portant un gène de résistance aux antibiotiques, l'origine de réplication et l'extrémité 3' du gène de la β -galactosidsse,

2) un fragment EcoRl-Pvull du plasmide "pGL101" (G. Lauer et coll., J. Mol. Appl. Genet. (1981), 1, p. 139 et suivantes) portant le promoteur P_{lac} et le site de fixation de ribosome (RBS) du gène lacZ d'E.coli,

3) le fragment d'ADN mutagénisé codant pour les 62 premiers acides aminés de l'albumine humaine.

5

10

20

25

On isole un plasmide (pXL52) qui réalise une fusion de l'extrémité 5' du gène de la sérum-albumine humaine avec le gène de la \beta-galactosidase d'<u>E.coli</u>.

f. Construction du gêne complet (figure 3)

On digère l'ADN du plasmide "p6D8" par EcoRl, et partiellement par Bglll, selon une technique déjà décrite. On iaole le grand fragment EcoRI-BglII contenant la séquence codant pour les 405 derniers acides aminés de la sérum-albumine humaine puis l'origine de replication du plasmide et le gêne de résistance à la tétrscycline.

On digère l'ADN du plasmide "pXL52" décrit ci-dessus par EcoRl et Sau3A, et on isole un fragment contenant 200 paires de bases.

On digère l'ADN du plasmide "pAA38" par Ssu3A et on isole un fragment contensnt 540 paires de bases.

On ligature les trois fragments (dans l'ordre [pXL52 EcoRl-Sau3A] - [pAA38-Sau3A] - [p6D8 BglII-EcoRl]) en tirant profit de la compatibilité entre les sites Sau3A et BglIl. On obtient un plasmide appelé "pXL53", dont la qualité de la construction est contrôlée psr un séquençage complet du fragment compris entre le site EcoRl et le site Pstl correspondant à la jonction de l'insertion et du plasmide vecteur.

La séquence nucléotidique complète, ainsi que la séquence protéique dérivée, sont représentées dans les figures 4 et 5.

ŧ .

ēį

Les variations observées entre cette séquence et la séquence protéique publiée (B. Meloun et coll, FEBS Letters (1975), 58, p. 134 et suivantes; M. Dayhoff, Atlas of Protein sequence and structure (1978), 5, supplément 3, p. 306) sont les suivantes:

5	Position	Meloum et coll.	Sérum-albumine humaine déduite
			de la séquence de "pXL53"
	131	Glutamine	Acide glutamique
	364	Histidine	Alanine
	367	Tyrosine	Histidine
10	370	Alanine	Tyrosine
	381	Valine	Méthionine
~	464	Acide glutamique	Histidine
	465	Histidine	Acide glutamique
	501	Glutamine	Acide glutamique

15 3. Construction de systèmes d'expression de la méthionyl-sérum--albumine humaine

20

25

30

a. Utilisation du promoteur "P," du bactériographe lambda

On linearise le plasmide "pXL53" par digestion partielle par l'enzyme NcoI, en ne considérant que le site NcoI en 5' du codon d'initiation et on forme des bords francs par remplissage selon la technique de R.M. Wartell et W.S. Reznikoff, Gene (1980), 9, p. 307 et suivantes).

On synthétise un "adaptateur" contenant en 5' une séquence correspondant au site de reconnaissance d'une enzyme de restriction telle que BamHI, puis une séquence correspondant à un site de fixation de ribosomes (RBS "consensus" ou "théorique"). La séquence de l'adaptsteur est : 5'GGATCCTAGGAGGAAC 3'.

Ls ligation de l'adaptateur en 5' d'un ADN à bords francs a été décrite, par exemple, par C.P. Bahl et coll., Gene (1976), 1, p. 81 et suivantes.

La méthode consiste à effectuer la réaction sur 20 microlitres d'une solution contenant 50 mM Tris, HCl pH = 7,5, 10 mM MgCl₂, 15 mM DTT, 1mM ATP, 50 µg/ml d'adaptateur, 20 µg/ml d'ADN et 1 unité d'ADN-ligase (New England Biolaba lnc.). La réaction est poursuivie pendant 10 heures à 15°C. Cette ligation crée un site BamHl sans supprimer le site Ncol.

On digère le produit de ligation par BamHl et par HinDIII. Du fait de la présence d'un site HinDIII en 3' du gène de la sérum-albumine humaine, on obtient un fragment d'ADN contenant la totalité de la séquence codante.

10

15

20

25

On soua-clone le fragment HinDIII-BamHI ainsi obtenu par exemple dans le plasmide "pBR322" en transformant <u>E.coli</u> selon la méthode déjà décrite ci-dessus pour obtenir le plasmide "pXL61".

Le plaamide "pXL61" ne contient pas de promoteur.

Le promoteur "P_L" du bactériophage lambda est placé sur le chromoaome du bactériophage entre un aite BglII et un aite BamHI (voir E. Szybalski et W. Szybalski, Gene (1979) 7, p. 217 et suivantes), et dont la séquence nucléotidique est connue (F. Sanger et coll., J. Mol. Biol. (1982), 162, p. 279 et suivantes). On peut cloner ce fragment et modifier ses sites de restriction selon des méthodes connues.

On note que les plasmides portant P_L doivent être propagés dans des souches de <u>E.coli</u> portant le gène répresseur cl, ceci afin d'éviter que ce promoteur ne s'exprime de façon constitutive.

Dans une première construction, P_L est disponible sous forme d'un fragment BamHI à partir du plasmide "pPL-lambda" (Pharmacia P.L. Biochemicals). L'inaertion de ce fragment BamHI dans le site BamHI du plasmide "pXL61" permet d'obtenir le plasmide "pXL65", dans lequel on a vérifié que l'orientation du promoteur par rapport au gène de atructure de la aérum-albumine humaine eat correcte.

ě i

D'autres constructions peuvent être réalisées à partir de plasmides disponibles. On peut, par exemple, exciser du plasmide "pP_L-lambda" un fragment HaeIII-HaeIII contenant le promoteur P_L et l'insérer dans le site SmaI d'une séquence de clonage multisites portée sur un plasmide, tel que le plasmide "pUC8" (J. Vieira et J. Messing, Gene, (1982), <u>79</u>, p. 259 et suivantes) pour obtenir "pUC8-P₁" dans lequel le site EcoRI est en 5' du promoteur.

A partir du plasmide "pPSi" (P. Sarmientos et coll., Cell (1983), 32, p. 1337 et suivantes), on peut d'abord détruire le site HinDIII le plus proche du site NdeI (figure 3) puis remplacer le petit fragment EcoRI-HinDIII par, d'une part, le fragment EcoRI-BamHI du plasmide "pUC8-P_L" contenant le promoteur P_L, et, d'autre part, le fragment BamHI-HinDIII du plasmide "pXL61" contenant le gène de la sérum-albumine. On obtient ainsi le plasmide "pXL70" dans lequel l'ensemble P_L-RES "consensus"-ATG-gène de la sérum-albumine humaine est porté sur un fragment d'ADN EcoRI-HinDIII.

10

15

20

30

b. Remplacement du RBS "consensus" par celui du gêne cII du bactériophage lambda

Le gène cII du bactériophage lambda, dont la séquence et le site d'initiation sont connus, peut être traduit avec efficacité (E. Schwarz et coll., Nature (1978), 272, p. 410 et suivantes).

On construit un plasmide contenant le système d'expression "Promoteur "P," - RES cII - ATG - gène sérum-albumine".

Par exemple, on peut après avoir détruit le site BamHI de "pUC8-P_L" par action de l'enzyme S1 (A.J. Berk et P.A. Sharp, Cell (1977), 12, p. 72) isoler un fragment EcoRI-HinDIII contenant le promoteur P_L et ensuite lier ce fragment avec le grand fragment EcoRI-HinDIII du plasmide "pDS20" (G. Duester et coll., Cell (1982), 30, p. 855 et suivantes), pour obtenir le plasmide "pXL73".

Le RBS du gène cII est extrait du plasmide "pPS1". On digère ce plasmide par NdeI et on insère un adaptateur BamHI après formation d'extrémités franches. On excise alors le RBS sous forme d'un fragment HinDIII-BamHI.

On construit d'abord un plasmide "pXL88" dans lequel ce fragment HinDIII-8amHI est lié au grand fragment HinDIII-8amHI du plasmide "pXL73". Dans le nouvesu plasmide "pXL88", le RBS cII est inséré dans la bonne orientation par rapport au promoteur P_L, le tout dans un système multisites de telle sorte que l'ensemble P_L-RBS cII soit porté sur un fragment d'ADN EcoRI-BamHI de 578 paires de bases.

Le fragment EcoRI-BamHI de 578 pairea de bases est sous-cloné entre lea sites EcoRI et BamHI du plasmide "pMC1403" (M.J. Casadaban et coII., J. 8acteriol. (1980), 143, p. 971 et suiventes) qui porte le gène de la β-galactosidase (lacZ) après le site BamHI. Cette construction conduit au plasmide "pXL91" dans lequel le gène de la β-galactosidase est exprimé sous contrôle du système "P_I-RBS cII".

IO

15

20

25

30

On sous-clone le fragment BamHI-BgIII du plasmide "pXL61" décrit précédemment dans le site BamHI du plasmide "pMC1403". (La ligation d'un site BgIII dans un site BamHI est possible, mais l'excision par BamHI en BgIII ne l'est plua ; il ne reste donc qu'un site BamHI).

Cette construction ("pXL71") sboutit à l'insertion d'un fragment d'ADN de 700 paires de bases comportant la séquence "BamHI-[RBS "consensus"-ATG-NcoI-gène partiel de la sérum-albumine (codant pour les scides aminés l à 218)-gène de la β-galactosidase].

On coupe ce plasmide psr BsmHI et SacI (le site SacI est présent dans le gène de Is β -galactosidsse) et on l'insère dans le plasmide "pXL91" décrit précédemment à la place du fragment préexistant BamHI-SacI.

On aboutit alors au plasmide "pXL97" dont l'insertion a ls structure suivante : "Site EcoRI - P_L - RBS cII - site BamHI - RBS "consensus"- site NcoI - ATG - gène partiel de ls aérum-albumine - gène de la β-galactosidase".

٠,

On digère le plasmide "pXL97" par BamHl et partiellement par NcoI en ne considérant que le site NcoI proche du codon d'initiation et on forme les bords francs par action de la nucléase S1, puis on le referme sur lui-même. Cette manipulation, d'une part, supprime la séquence d'ADN du RBS "consensus" et, d'autre part, met en phase un ATG du RBS cII avec la séquence de la sérum-albumine.

On obtient ainsi le plasmide "pXL136" qui comporte la séquence "site EcoRI-P_-RBS cII-ATG-gène partiel de la sérum-albumine-gène de la β -galactosidase".

10

15

Le gène partiel de la sérum-albumine possédant un site PvuII, on digère le plasmide "pXL136" par EcoRI et PvuII et on extrait un fragment de 760 paires de bases qui est inséré entre les sites EcoRI et PvuII du plasmide "pXL70" décrit précédemment. On obtient ainsi le plasmide "pXL139" qui porte la structure "PL-RBS cII-gène sérum-albumine complet" sur un fragment EcoRI-HinDIII, comme le plasmide "pXL70" et qui porte la substitution RBS "consensus" par celui du gène cII.

On coupe le plasmide "pXL139" décrit précédemment au site unique SalI, entre le promoteur PL et le RES cII. On digère 1'ADN par 1'enzyme Bal31, de telle sorte que le site de fin de transcription tR1 en 5' du RES cII soit digéré puis on ajoute un adaptateur HinDIII et on isole le fragment HinDIII-XbaI contenant le RES cII amputé de tR1 et les 357 premiers codons du gène de la sérum-albumine humaine. On combine ce fragment HinDIII-XbaI avec d'une part le fragment XbaI-EcoRl du plasmide pXL139 contenant la fin du gène de la sérum-albumine humaine et d'autre part le fragment EcoRl-HinDIII portant le promoteur P_L obtenu à partir du plasmide pUC8-P_L après destruction du site BamHI. On obtient ainsi le plasmide pXL324.

4. Construction d'un plasmide d'expression pour la "pseudo-pro-SAH"

Un fragment d'ADN est construit par hybridation de deux oligonucléotides synthétiques syant la structure donnée dans la figure 6A. La séquence contient un codon de démarrage "ATG" suivi par les 6 premiers codons du gêne cII du bactériophage lambda. Ce fragment possède une extrémité cohéaive de type HinDIII et une autre extrémité cohésive de type Sall. Ce fragment synthétique est cloné entre les sites HinDIII et Sall du vecteur M13mpl0 (J. Messing, Methods Enzymol., (1984), 101, p.20 et suivantes). Le DNA en forme réplicative purifié à partir de cellules infectées par le bactériophage résultant est utilisé dans l'étape suivante de construction.

10

15

20

25

Un fragment Sall-BglII de 765 paires de bases provenant du plasmide pXL324 contenant le début du gène (ADNc) codant pour la SAH est cloné dans ce bactériophage recombinant. La souche de E.coli JM101 est infectée par ce nouveau bactériophage et le surnageant d'une culture de 5 heures est utilisé comme source de particules phagiques contenant l'ADN simple brin caractéristique des phages filamenteux de type M13. Ce simple brin sert ensuite de matrice pour une mutagénèse dirigée par oligonucléotide permettant de supprimer la séquence comprise entre le sixième codon du gène cII et le premier codon de la SAH mature (GAT) selon les méthodes décrites, par exemple, par J.P. Adelman et coll., DNA (1983), 2, p.183. L'oligonucléotide utilisé dans cette mutagénèse dirigée est décrit dans la figure 6B. Le phage résultant contient le début d'un nouveau gène fusionné. La structure de fragment d'ADN utilisé dans les constructions ultérieures est vérifiée par la méthode de séquençage enzymatique (F. Sanger et coll., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, (1977), 74, p.5463).

Une reconstruction du gene complet codent pour la fusion "pseudo-pro-SAR" est ensuite effectuée. Un vecteur contenant un gène de résistance à l'ampicilline, une origine de réplication, un terminateur de transcription et une partie de 1'ADNc codant pour la SAH est préparé à partir du plssmide pXL70 en traitant ce plasmide par les enzymes de restriction EcoRI et PvuII. Le fragment de 7200 paires de bases environ est purifié par électropborèse en gel d'agarose et électroélution. Un fragment de 430 paires de bases contenant le promoteur P, et le site d'accrochage sur le ribosome (RBS) modifié du gène cII est purifié à partir d'une digestion du plasmide "pXL324" par les enzymes EcoRI et NdeI par électrophorèse en gel de polyacrylamide et électroélution. Un fragment NdeI-PvuII de 200 paires de bsses contenant le début du gene hydride cII-SAH est purifié à partir de la forme réplicative du bactériophage Ml3 recombiné modifié par mutagénèse in vitro décrite ci-dessus. Une réaction de ligation à trois partenaires a été effectuée. Le plasmide résultant est appelé "pXL462" (figure 7).

10

15

20

25

Le plasmide "pXL462" a été introduit dans la souche G819 par transformation. Gette souche est dérivée de la souche E103S (L. SIMON, Waksman Institute for Microbiology, Rutgers-The State University, Piscatawsy, N.J.,USA) par transformation svec le plasmide pRK248clts (H-U. Bernard et coll., Gene (1979), p.59 et suivantes). Ce plasmide est compatible avec "pXL462" et porte le gène cI du bactériophage lambda qui code pour un répresseur thermosensible du promoteur P_L. Ce répresseur devient en effet inactif au-dessus de 38,5°C. La souche obtenue porte le numéro G1398.

A partir du plasmide pXL462, d'autres plasmides ont été construits où le promoteur P_L contenu sur un fragment de restriction EcoRI-HinDIII a été remplacé par différents promoteurs bactériens inductibles. La construction de ces plasmides a utilisé le site XbaI unique de pXL462 et une réaction de ligation à trois partenaires du type de celle décrite ci-dessus (voir figure 7). La présente invention ne dépendant pas du type de promoteur bactérien utilisé, seul le cas du plasmide pXL462 portant le promoteur P_L sera évoqué dans ce qui suit.

B. PRODUCTION DE cII-SAH PAR VOIE MICROBIOLOGIQUE

1. Culture et Induction

10

15

20

25

A partir d'un réisolement de la souche G1398 sur une boîte de Pétri gélosée à base de milieu LB contenant 50 microgrammes/ml d'ampicilline (LBAp) préalablement incubée à 30°C, une préculture est diluée 100 fois dans le même milieu et la culture est incubée à 30°C avec agitation. Lorsque la densité optique lue à 610 nanomètres atteint 1,0 la culture est alors portée à 42°C pendant 90 minutes avec agitation.

2. Sonication, récupération de la cII-SAH

Le culot cellulaire collecté par centrifugation est resuspendu dans 1/30 de volumes de PBS (0,2 g/1 KC1, 0,2 g/1 KH₂PO₄, 8 g/1 NaCl et 1,25 g/1 Na₂HPO₄). Après incubation pendant 15 minutes à une température voisine de 20°C en présence de lysozyme de blanc d'oeuf à 1 mg/ml, la sonication des bactéries est effectuée à 0°C, par exemple, avec un sonicateur Branson (Modèle B30) en mode continu pendant deux fois six minutes avec refroidissement. La fraction insoluble est collectée par centrifugation à 12000 g à 4°C pendant 15 minutes puis lavée par du PBS et séchée sous vide à 30°C pendant 15 minutes.

3. Dénaturation, réduction et renaturation

Le culot de aonication contenant les produits insolubles provenant de l litre de culture est repris dans 4 ml de solution dénaturante et réductrice (6M guanidine-HC1, 0,1M KH,PO, pH 7,5, 0,1M β-mercaptoéthanol). La suspension ainsi ohtenue est agitée doucement en tube fermé à 4°C pendant 16 heures. Une solution presque limpide eat alors ohtenue .Un léger précipité insoluble est éliminé par centrifugation. Une dilution au 1/100 du surnageant est effectuée dans une solution de renaturation (50 mM Tris-HC1 pH 8,5, 100 mM NaC1, 1 mM EDTA) et ce mélange est laissé à 4°C pendant 24 beures. La solution est ensuite centrifugée pour éliminer une opalescence blanchâtre. Le surnageant obtenu est concentré environ 100 fois par ultrafiltration (membrane à "cut-off" de 30.000 daltons; par exemple en utilisant les unités d'ultrafiltration à usage unique Millipore CS-30), de nouveau clarifié par centrifugation puis dialysé contre un tampon phosphate (Na) 20 mM pH 7,5. La protéine fusion cII-SAH (pseudo-pro-SAH) ainsi obtenue est homogène à plus de 90 % d'après une analyse par électrophorèse sur gel de polyacrylamide SDS.

20 4. Conversion de la cII-SAH en SAH mature

10

15

25

Une solution de trypsine (préparée par exemple à partir de trypsine lyopbilisée pour usage analytique commercialisée par Boebringer Mannheim) est préparée dans la solution de réaction. La cII-SAH est traitée à une concentration, par exemple de l'ordre de 1 mg/ml, avec une quantité de trypsine comprise entre 1/5000 et 1/1000 (rapport massique à la SAH) à 37°C pendant 30 à 60 minutes dans un tampon phosphate (Na) 50 mM pH 7,5, 50 µM CaCl₂.

5. Vérification de la coupure

10

30

35

Il est possible de suivre la réaction de conversion par la trypsine sur un gel de polyacrylamide non dénaturant (figure 8). A cause de la présence de plusieurs acides aminés chargés poaitivement dans l'hexapeptide N-terminsl, la migration électrophorétique de la CII-SAH est plus lente sur ce type de gel que celle de la SAH native. Sur la figure 4, on peut voir que la SAH commerciale n'est pss modifiée de façon appréciable par la trypsine dans la gamme de concentrations utilisée. Par contre, la cII-SAH est convertie par l'action de la trypsine en une molécule qui co-migre avec la SAH commerciale. La séquence N-terminale de cette protéine modifiée par la trypsine a été examinée par dégradation de Edman et les résultats obtenus confirment bien que le site de protéolyse est aitué après le dipeptide Lys-Arg, à la fin de la partie cII de la protéine hydride. La protéine ainsi générée possède l'acide aspartique comme résidu N-terminal; elle est donc identique à la SAH d'origine naturelle.

Dans la demande de brevet européen EP 86400618.4, publiée

sous le numéro 200590, su nom de la demanderesse, a été décrite la
construction du plasmide "pXL288". Après introduction dans une
souche appropriée d'E.coli, ce plasmide (figure 9) permet l'expression à haut niveau d'une protéine hybride, non maturée in vivo,
constituée par la fusion entre le peptide signal de la pénicilline G

amidase (PAM) (EC 3.5.11; pénicilline aminohydrolase) de E.coli et
ls SAH mature.

Le plasmide "pXL288" est caractérisé en ce qu'il contient le promoteur Ptrp de l'opéron tryptophane de <u>E.coli</u> en amont du promoteur de la PAM, le site de fixation des ribosomes du gène de la PAM, le codon d'initiation ATG et les nucléotides du peptide signal de la PAM fusionnés avec le gène de structure de la SAK.

L'extrémité N-terminale du peptide leader de la PAM contient une aéquence de 5 scides aminés basiques. Cette basicité constitue une des caractéristiques générales d'un peptide signal de sécrétion (M.E.E. Watson, Nucl. Acids. Res., 12, p. 5145 et suivan-

tes). Il a maintenant été trouvé que les 6 premiers acides aminés de ce peptide signal (Met Lys Asn Arg Asn Arg-, "PAM 1") peuvent jouer le rôle de séquence "pseudo-pro".

Dans ce but, les nucléotides correspondant aux acides aminés 7 à 26 du peptide leader de la PAM ont été supprimés afin de fusionner exactement la séquence "PAM1" à la séquence de la SAH mature en utilisant la technique de suppression dirigée par oligonucléotide décrite précédemment (figure 9). L'oligonucléotide permettant de résliser cette auppreasion est représenté par la figure 11A. La séquence modifiée est ensuite aubatituée dans le plasmide "pXL288" pour donner le plasmide "pXL641" dont la structure eat ls suivante : "EcoRI-Ptrp-Sall-[Promoteur PAM-RBS PAM-séquence nucléotidique codant pour PAM1]-gène SAH".

Deux dérivéa de la séquence "PAM1" sont construita par mutagénèse dirigée par oligonucléotide, aprèa sous-clonage dans le bactériophage M13mp18amIV, selon la métbode décrite par P. CARTER et coll., Nucl. Acids Res., 1985, 13, p.4431 et suivantes. Les oligonucléotides permettant de réaliser cette mutagénèse sont représentés dans les figures 11B et 11C. Après reconstruction, deux plasmides analogues au plasmide "pXL641" contenant les séquences codant pour "PAM2" (Met Lys Asn Arg Lys Arg-; plasmide "pXL740") et "PAM3" (Met Lys Lys Arg Lys Arg-; plasmide "pXL741") sont obtenus (figure 10).

Après introduction des plasmides "pXL641", "pXL740" et "pXL741" dans une aouche appropriée de <u>E.coli</u> telle que <u>E.coli</u> 54125 (Collection de l'Institut Pasteur), on obtient dea souchea produisant respectivement les protéinea hybrides PAM1-SAH, PAM2-SAH et PAM3-SAH à des tsux de l'ordre de 5 à 10 mg/l de milieu pour une absorbance de 1 à 610 nm en opérant dans les conditions décrites dans ls demande de brevet européen EP 86400618.4 (200590).

La protéine bybride ae trouve dans le frection insoluble du lysat cellulaire et peut être renaturée et partiellement purifiée selon les méthodes décrites précédemment. Chaque protéine hybride obtenue sprès renaturation peut être convertie en SAH mature par digestion ménagée au moyen d'une concentration optimiaée de trypaine dans les conditions décritea précédemment.

Conformément eux dispositions du Traité de Budepest, ont été déposés au CBS à Baarn (Peys-Bas) le 3 février 1987 :

- Un échentillon du microorgenisme <u>E.coli</u> E103S (pRK 248 cl^{tS}) contenent le plasmide pXL 462 (souche G-1398) sous le numéro CBS 143-87.

5

- Un échantillon du microorgenisme <u>E.coli</u> B contenent le plasmide pXL 641 (souche G-2083) sous le numéro CBS 144-87.
- Un échantillon du microorganisme <u>E.coli</u> B contenant le plasmide pXL 740 (souche G-2146) sous le numéro CBS 145-87.
- Un échantillon du microorganisme <u>E.coli</u> B contenant le plasmide pXL 741 (souche G-2147) sous le numéro CBS 146-87.

3 - REVENDICATIONS

. esta . . .

10

15

20

25

1. Procédé de préparation d'une protéine bybride contenant une extension peptidique N-terminale bydropbile terminée par un site préférentiel de coupure par la trypsine fusionnée avec la séquence peptidique de la sérum-albumine bumaine mature caractérisé en ce que l'on cultive une souche d'E.coli capable d'assurer le maintien d'un plasmide contenant la séquence nucléotidique codant pour l'extension peptidique N-terminale fusionnée è la séquence nucléotidique codant pour la sérum-albumine humaine mature dont l'expression est contrôlée par un promoteur bactérien inductible.

- 2. Procédé selon la revendication l caractériaé en ce que lea codons codant pour l'extension peptidique N-terminale aont choisis parmi les sept premiera codons du gêne cII du bactériophage lambda et les six premiera codons du gêne de la pénicilline amidase éventuellement transformés par mutagénèse dirigée.
- 3. Procédé de préparation d'une protéine hybride contenant une extension peptidique N-terminale fuaionnée avec la aéquence peptidique de la sérum-albumine humaine mature caractériaé en ce que l'on convertit la molécule dénaturée et insoluble obtenue selon l'une dea revendications l ou 2 en une molécule renaturée et soluble en utiliaant une méthode de dénaturation et renaturation permettant un réarrangement dea atructures aecondaire et tertiaire de la chaîne polypeptidique.
 - 4. Procédé selon l'une dea revendications 1, 2 ou 3 caractérisé en ce que la protéine bybride est convertie par la trypsine en une protéine identique en atructure primaire à la sérum-albumine humaine mature.

- 5. Le plasmide "pXL462" caractérisé en ce qu'il contient le promoteur P_L, le site de fixation des ribosomes du gêne cII privé du signal de terminaison de la transcription tR1, le codon d'initiation ATG et les six premiers codons du gêne cII fusionnés avec le gêne de structure de la sérum-albumine humaine mature.
- 6. La protéine hybride comprenant à l'extrémité N-terminale les sept premiers acides aminés de la protéine cII du bactério-phage lambda, (Met)-Val-Arg-Ala-Asn-Lys-Arg, fusionnés avec la séquence peptidique de la sérum-albumine humaine mature, lorsqu'elle est obtenue par culture d'une souche d'<u>E.coli</u> capable d'assurer le maintien du plasmide "pXL462".

10

15

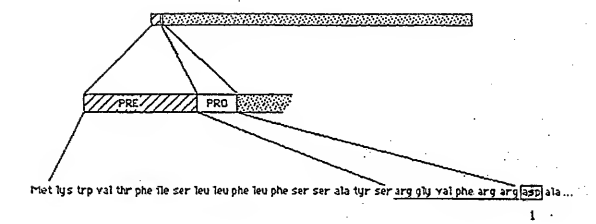
20

25

30

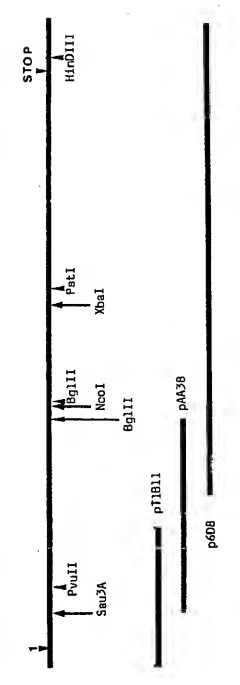
- 7. Le plasmide "pXL641" caractérisé en ce qu'il contient le promoteur Ptrp suivi du promoteur de la pénicilline amidase, le site de fixation des ribosomes du gène de la pénicilline amidase et les six premiers codons du gène de la pénicilline amidase fusionnés avec le gène de structure de la sérum-albumine humaine mature.
- 8. La protéine hybride comprenant à l'extrémité N-terminale les six premiers acides aminés de la pénicilline amidase,
 Met-Lys-Asn-Arg-Asn-Arg, fusionnés avec la séquence peptidique de la
 sérum-albumine humaine mature, lorsqu'elle est obtenue par culture
 d'une souche d'<u>E.coli</u> capable d'assurer le maintien du plasmide
 "pXL641".
- 9. Le plasmide "pXL740" caractérisé en ce qu'il contient le promoteur Ptrp suivi du promoteur de la pénicilline amidase, le site de fixation des ribosomes du gène de la pénicilline amidase et les six premiers codons d'un gène de la pénicilline amidase modifié par mutagénèse dirigée fusionnés avec le gène de structure de la sérum-albumine humaine mature.
- 10. La protéine hybride comprenant à l'extrémité N-terminale les aix premiers acides aminés d'une pénicilline amidase N-terminale modifiée par mutagénèse dirigée, Met-Lys-Asn-Arg-Lys-Arg, fusionnés à la séquence peptidique de la sérum-albumine humaine mature, lorsqu'elle est obtenue par culture d'une souche d'E.coli capable d'assurer le maintien du plasmide "pXL740".

- 11. Le plasmide "pXL741" carsctérisé en ce qu'il contient le promoteur Ptrp suivi du promoteur de la pénicilline amidsse, le site de fixstion des ribosomes du gêne de la pénicilline amidase et les six premiers codons d'un gêne de la pénicilline amidase modifié par mutagénèse dirigée fusionnés svec le gène de structure de la sérum-slbumine humaine mature.
- 12. La protéine hybride comprenant à l'extrémité N-terminsle les six premiers scides aminés d'une pénicilline amidase modifiée par mutagénèse dirigée, Met-Lys-Arg-Lys-Arg, fusionnés avec la séquence peptidique de la sérum-slbumine humaine mature, lorsqu'elle est obtenue par culture d'une souche d'E.coli capable d'assurer le maintien du plasmide "pXL741".



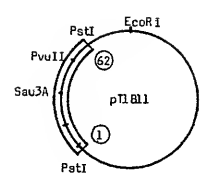
STUCTURE DE LA "PREPRO-SAH"

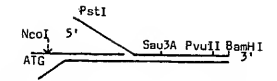
Carte de restriction du gène de l'albumine humaine et position des insertions



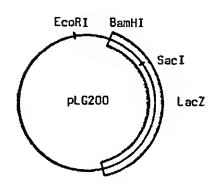
L'insertion du plasmide "pTlBll" s'étend au-delà de l'extrémité 5', Le chiffre 1 correspond au ler acide aminé de l'albumine humaine. vers la séquence de la proalbumine.

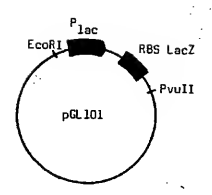
Figure

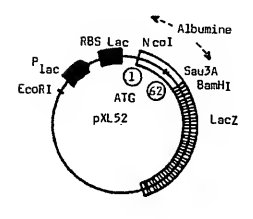












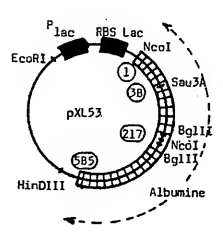
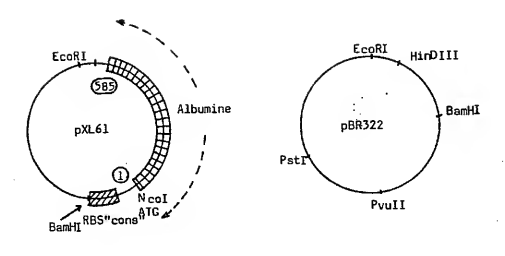


Figure 3



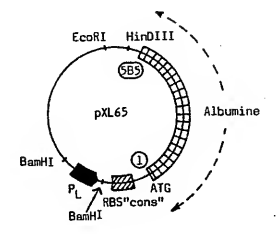
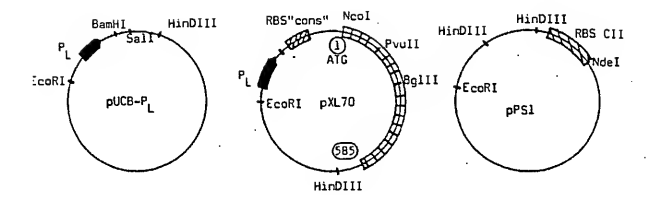
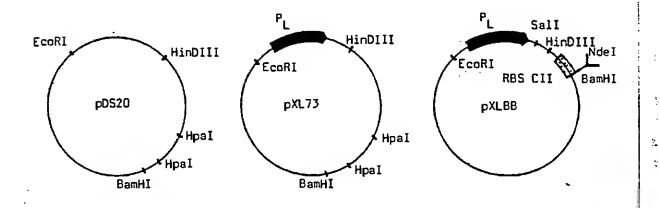


Figure 3





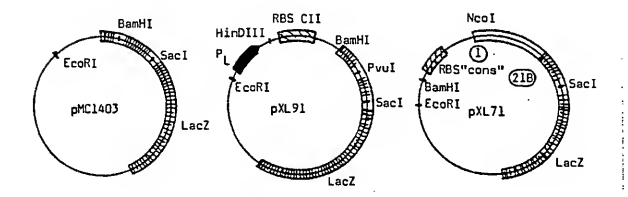
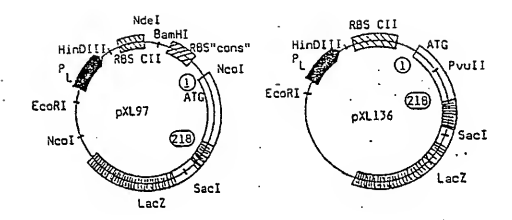


Figure 3



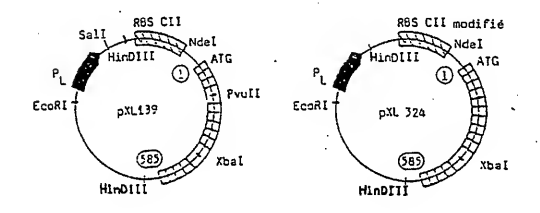


FIGURE 3

240

230

220

210

200

190

180

170

r:

SEQUENCE DE L'INSERTION DE PXL53

10	50	08 0	•	40	0 0 0	09	7.0	80
EcoRI GAATICCICA(STCATTAGG(Ecori GAATTCCT CACT CATTAGG CACCCCCAGG CTTTTACACATTTATGCTTC CGG CTCGTATGTTGTGTGTGTGTGTGTGAGGGG	TTTACAC	ATTTATGO	Treceecte	ceraterrer	GTGGAATTGT	ว9วยงย.
CTTAAGGAGT	SAGTAATCCI	CTTAAGGAGTGAGTAATCCGTGGGGGTCCGAAATGTBTAATACGAAGGCCGAGCATACAACACACTTAACACTCGCC	AAATGTB'	TANATACC	AAGGCCGAG	SCATACAACA	CACCTTAACA	creece
0.6	, 100	0 . 110	-	120	. 130	140	150	1.60
ALAACAATTTC	JACACACAGGA/	* ATAACAATTTCACACAGGGAAAGGGAATCCATGGATGCACAGAGTGAGGTTGAGGTTGCTCATCGGTTTAAAGAGTTGGGAGA	rggatgc≀	ACACAAGA	GTGAGGTTC	SCTCATCGGT	TTAAAGATTT	PECEAGA
TATTGTTAAAC	rererect	TATTETTAANGTGTGTCCTTTGTCCTTAGGTACCTACGTGTTCTCACTCCAACGAGGAGGAAGCAATTTTTCTAAACCCTCT	SCTACGI	reretrer	CACTCCĄAC	SGAGTAGCCA	AATTTETAAA	CCCTCT

AGAAAATTTCAAAGCCTTGGTTTGATTGCCTTTGCTCAGTATCTTCAGCAGTGTCCATTTGAAGATCATGTAAATTAG TCTTTTAAAGTTTCGGAACCACAACTAACGGAAACGAGTCATAGAAGTCGTCACAGGTAAACTTCTAGTACATTTTAATG

(50

ICAGAGAAATGAATGCTTGCAACACAAGATGACAATCCAAATCTCCCCCGGATTGGTGAGACCAGAGGTTGATGTGA ACTETETTTACTTACGAAGAACGİTGTGTTTETACTGTTTAGAGGGGGGCTAACCACTETGGTCTCCAACTACACT

ACACGTGACGAAAAGTACTGTTACTTCTCTGTAAAAACTTTTTTATGAATATACTTTTAACGGTCTTCTGTAGGAATGAAA TGT GCACT GCT TTT CATGACAT GAAGAGAGACAT TTT CAAAAAAT ACTTAT GAAAT TGC CAGAAGACAT CCTTAC TTT 4(90

Figure 4 (suite)

098 .

CTTCAAAGGTTCAATCACTGTCTAGAATGCTTTCAGCTCTGCCTTACGACGGTACCTCTACACGAACTTACACGACTACT

Figure 4 (suite)

1.200

1190

1180

1170

1160

1150

1140

1130

950 950	CAGGGGGGGCCTTGCCAAGTATCTGTGAAATCAAGATTCGATCTCCAGTAAACTGAAGGAATGCTGTGAAAAACCTC	GTCCCGCCTGGAACGGTTCATATAGACACTTTTAGTTCTAAGCTAGAGGTCATTTGACTTCCTTACGACACTTTTTGGAG	1030 1040	TETTGGAAAAATCCCACTGCATTGCCGAAGTGGAAATGATGATGCCTGCTGCTTGCCTTGCCTTAGCGGGCTGATTTT
940	TAAACTGAA(яттвастт	1020	rgacttge
930	GATCTCCAG"	scracacerc	1010	AGATGCCTG
920	AATCAAGATTI	гтасттстаа	1000	GAAAATGATG
910	ATCTGTGAAA	TAGACACTTI	066	TECCEAAGTG
006	TGCCAAGTAT	ACGGTTCATA	086	SCCACTGCAT
890	CAGGGCGGACCT	GTCCCGCCTGGA	0.26	TETTGGAAAAT

1110 1120	STITGCAAAAACTATGCTGAGGCAAGGATGTCTTCGGCCATGTTTTGTATGAATAIGCAAG	SAAACGTTTTTGATACGACTCCGTTTCCTACAGAAGGCCGTACAAAAACATTTTTATACGTTC
1100	GGGCATGTTTTG	CCCGTACAAAAC
1090	TETETTETT	TACAGAAGAA
1000	AGGCAAAGGA	Teestrice
1070	AAACTATGCTG	ITTGATACGAC
1060	TETTECAM	rACAAACGTT)
1050	CTTGAAGTAAGGATGT	CAACTTTCATTCCTACA

ACAACCTTTTTAGGGTGACGTTTGACGTTTTTACTACTGTACGGACGACTGAACGGAAGTAATGGCCGACTAAAA

AAGGCATCCTGATTACTCTGTGCTGCTGCTGGACTTGCCAAGACATATGAAACCACTCTAGAGAAGTGCTGTGCCG TTCCGTAGGACTAATGAGACAGGATGAGGACTCTGAGGGTTCTGTATACTTTGGTGAGATCTCTTCAGGACGGC

Figure 4 (suite)

Figure 4 (suite)

Figure 4 (suite)

GGGGGGGGGGGGGCGTTGTTGTTGTTGCAACGCGTTTGATAATTGACGCGTT

TRADUCTION DU GENE DE L'ALBUMINE HUMAINE DANS PXL53

170	TTC	₹ PNE	230	r car	, III.9	•	291) GCT	א טרט		350	A ACT
	O O	NSV I		OD 4	GLU ASP			VOL.) SER	• •		r Ben
	GAO	BLU GLU		GAP				GVB	0.10			C.1.9
	BAA	BLU		1.1.1	되)신			GAT	ABP			ACA
	TTE GEA BAA GAA AAT	GLY		CCA	PRO			CCI	VAL ALA ABP			160
155	1113	רפח פרג	215	TGT	CYB		275	CTT			. aa . a	TIA
	GAT	ABP		EAG	GLN			TGT	сув			AAA
	AAA	L.YB	٠	EAB	61.19			ACA	THOR			GAC
	1.1.1	<u> </u>		CTT	LEU GLA GLN			VVV	CY5			IGA
	EGG TTT AAA GAT	ARG		TAT	TYR			CCA	OLA LYS			AA TEA ETT EAT AEE ETT TIT BBA GAE AAA TTA TGE ACA GTT
140	I.VO	GLU VAL ALA HIS ARG PHE LYB ABP	200	CAG TAT CTT CAB CAG TGT CCA TTT GAA GAT	ALA GLH		092	GAA TIT GCA AAA ACA TGT	PIE		320	CTT
	GCT	OL.A		CCT	AL.A			GAA	GFO			ACC
	CTT	VAL.	•	1.1.1	F1(E			ACT	GLU VAL TÜR			CAT
	CAG GTT	ar.n		ววย	ALA PILE			GIA	VAI.			CTT
	AGT			n.r.r	II.E			GAA	ero			VOJ.
125	AAG ÁGT	LYS SER	185	TTG ATT BCC TTT GCT	LEII		245	AAT GAA GTA ACT	O EIII		3115	VVV
				51.9	VAL		•					GAC
	פבט כעכ	AL.À :		116	.E0			T.TA	LEU VAL			rcı
	GAT	ASP ALA HIS ①		AAA GCC TTG	ALA LEU			GTA ANA TTA GTG	ראפו			AAT TGT
	ATG (11ET #		AAA (LYS			STA	UAL I			GAA

											•			
	neT	ASH		470	GAG	вга		530	TTA	LEN	291)	AAA	LYS.	
	AGA	ARG			ССА	FRU GLO			TAC	TYR		GCT	AL.A	•
	CAA GAA CCT GAG	GLU ARG			AGA	LEU VAL ARG			TIT TIG AAA AAA	LYS		TTT	PHE	
٠	CCT	PRO			TTG GTG	VAL			AAA	<u>_</u> Y S	:	TTC	PHE	
	GAA	GLU			TTG	LEU			TTG	LEU		CTT		
7 / 7		ALA LYS GLN GLU		455	CGA	ARG		515	1.1.1	PHE	575	CTC	ren ren	
	GCA AAA	LYS			222	PRO				THR				
	GCA	ALA			CTC	LEU			GAA GAG ACA	GLU		CCG GAA	ALA PRO GLU	
	TGC TGT	cys cys			CCA AAT	ASN			GAA	GLU		229	ALA	
						PRO			AAT	ASN		TAT	TYR	
	GAC	ALA ASP		440	AAT	ASN		500	CAT GAC AAT	ASP	560	TTT	PHE	
	GCT				GAC	ASP ASP			CAT	HIS		TAC	TYR PHE	
	ATG	MET			GAT				TTT	PHE		CCT	rk0	
	GGT GAA	GLU			AAA	HIS LYS			CCT	ALA		CAT	ARG HIS	
	GGT	GLY			CAC	HIS	•		ACT	THR		AGA CAT	ARG	
365	TAT	TYR	•	425	CAA	GLN		485	ATG TGC	CYS	545	AGA	ARG	
	GAA ACC	THE			TTG	LEU			ATG	MET		225	AL.A	
	GAA	ARG GLU THR			TTC	CYS PHE LEU GLN			GTG	VAL		ATT	ILE	
	CGT	ARG			GAA TGC TTC TTG CAA CAC AAA	CYS			GTT GAT GTG	ASP VAL		GAA	TYR GLU ILE ALA ARG	
	CTT	LEO			GAA	GT10			GTT	VAL.		TAT	TYR	

Figure 5 (suite)

650	116	LEU	710	AAG	LYS		770	CTG	LEU		830	ACC	THR
	CTG	LEU		CTC	ren			393	ARG			CTT	LEU
	TGC	CYS		AGA	GLN ARG			CCT	ALA ARG			GAT	ABP
	၁၁၅	ALA		CAG	SLN			GTA	ALA VAL	•		ACA	THR
	GCA	ALA		AAA	ALA LYS			GCA		•		GTG	VAL
932	CAA GCT GCT GAT AAA GCA GCC TGC CTG	LYS	269	229	AL.A		755	16G	TRP	•	015	TTA	LEU
	GAT	ASP		TCT	SER			GCA	ALA			AAG	l.YS
	GCT	ALA ALA		TCG	ALA SER			AAA	ALA PHE LYS			TCC	SER
	GCT	ALA		CCT	ALA			TTC	PHE			GTT	VAL
		GLN G		AAG	LYS			AGA GCT				GAA GTT	GLU
620	TGC	CYS	089	999	CLU GLY LYS		740	AGA	GLY GLU ARG		800	TTT GCA	PHE ALA
	GAA TGT	CYS		GAA				GAA	610		•		PHE
	GAA	GLU		GAT	ASP	٠		GGA				GAG	GLU
,	ACA	THR		990	ARG			AAA TTT	PHE			AAA GCT	ALA
	TTT	PHE		СТТ	LEO			AAA	LYS			AAA	LYS
209	CCT	TYR LYS ALA ALA	665	GAA CTT	GL.U		725	CTC CAA	GLN		785	222	PHE PRO
	CCT	ALA		GAT	ASP GL			CTC	LEU				PHE
	TAT AAA GCT	LYS		CTC	LEU			AGT	SER			AGA	ARG
	TAT			CCA AAG CTC GAT	PRO LYS			rer ecc AGT	ALA			AGC CAG AGA TIT	GLN ARG
	AGG	ARG		ССА	P.R.O			TGT	CYS			AGC	SER

Figure 5 (suite)

950

935

920

AAA GTC CAC ACG GAA TGC TGC CAT GGA GAT CTG CTT GAA TGT GCT GAT GAC AGG GCG GAC

098

GLU CYS CYS HIS GLY ASP LEU LEU GLU CYS ALA ASP ASP

LYS VAL HIS THE

890

875

ARG ALA NSP

TGT

1070 GET GAC TTG CCT TCA TTA GCG GCT GAT TTT GTT GAA AGT AAG GAT GTT TGC AAA AAC TAT CYS LYS ASN TYR CYS GLU MET PRO GAA AAA CCT CTG TTG GAA AAA TCC CAC TGC ATT GCC GAA GTG GAA AAT GAT GAG ATG CCT CYS CTT GCC AAG TAT ATC TGT GAA AAT CAA GAT TCG ATC TCC AGT AAA CTG AAG GAA TGC Cl.U SER HIS CYS ILE ALA GLO VAL GLU ASN ASP SER LYS LEU LYS GLU SER LYS ASP VAL 995 1055 SER SER TLE ALA ASP LEU PRO SER LEU ALA ALA ASP PHE VAL ILE CYS GLU ASN GLN ASP 900 1040 GLO LYS PRO LEU LEU GLU LYS 596 1025 ALA LYS TYR

Figure 5 (suite)



CTT ATG GAA GAG ECT CAG AAT TTA ATC AAA CAA AAT TGT GAG CTT TTT GAG CAG CTT GGA

1280

LEU MET GLU GLII PRO GLM ASN LEU ILE LYS GLN ASN CYS GLU LEU PHE GLU GLN LEU GLY

1310

1.13	CCT	PRO	1190	AAG	LYS	1250	ССТ	PRO	
	CAT	HES	-	GAG	ern	-	AAA CCT	LYS	
	996	ARC		CTA	ren			PHE	
	GCA AGA	ARG			THE		GAA	0.0	
	GCA	TYR ALA		ACC ACT	THE		GAT GAA TTT	ASP GLU	
2111	GAA TAT		1175	GAA		1235		크	
		GLU	7-3	TAT	TYR GLU	-	AAA GTG TTC	VAL.	
	TTG TAT	LEU TYR		ACA	THR		AAA	LYS	
							229	TYR ALA LYS	
	TTT	PHE		GCC AAG	ALA		TAT	TYR	
1100	GGC ATG	GLY MET	1160	CTT	l.EU	1224	TGC	CYS	
	399		+	AGA	ARG	-	GAA		
	TTG	LEU		cre	LEU		CAT	HIS	
	GTC TTC	3)14		CTG CTG AGA	LEU LEU ARG LEU ALA LYS		CCT CAT	PRO HIS GLU	
-		VAL			LEU		GAT		
 	GAT	ASP	145	GTA CTG	VAL	1205	GCA	ALA ASP	
	AAB	LYS	≓	GTC	VAL		CCT		•
	CCA	ALA		TCT	SER			ALA	
	GCT GAG GCA AAB	ALA GLU ALA LYS		TAC TCT	TYR. SER		TGT GCC	CYS ALA ALA	
	CCT	AL.A		GAT	ASP		16c	CYS	

Figure 5 (suite)

1490

1475

1445

1370 SER GAG TAC AAA TTC CAG AAT GCG CTA TTA GTT CGT TAC ACC AAG AAA GTA CCC CAA GTG TCA PRO GLN VAL GLU TYR LYS PHE GLN ASN ALA LEU LEU VAL ARG TYR THR LYS LYS VAL 1355 1340 1325

1430 ACT CCA ACT CTT GTA GAG GTC TCA AGA AAC CTA GGA AAN GTG GGC AGC AAA TGT TGT AAA CYS CYS SER LYS SER ARG ASN LEU GLY LYS VAL GLY 1415 1400 GLU VAL THR PRO THR LEU VAL 1385

LEU ASN GLN CAT CCT GAA GCA AAA AGA ATG CCC TGT GCA GAA GAC TAT CTA TCC GTG GTC CTG AAC CAG TYR LEU SER VAL VAL PRO CYS ALA GLU ASP GLU ALA LYS ARG MET ((TS

530 CYS VAL LEU HIS GLU LYS THR PRO VAL SER ASP ARG VAL THR LYS CYS CYS THR GLU TTA TGT GTG TTG CAT GAG ANA ACG CCN GTA AGT GAC AGA GTC ACC AAA TGC TGC ACA GAA 1535 1520 1505 LEU

Figure 5 (suite)

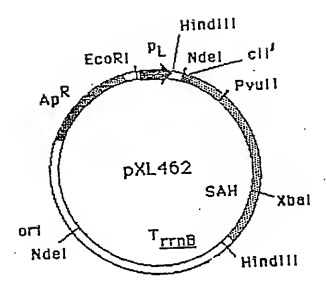
THR LYS GLU GLN LEU LYS ALA VAL MET ASP ASP PHE ALA ALA PHE VAL GLU LYS CYS CYS

4610	ງວວ	PRO		1670	AAG	LYS		1730	GCA	AL.A		1790	160
₹"		VAL		ун ,	GAG	GLU			AAG	LYS			TGC
	. AC	TYR			TCT	SER			ວວວ	PRO			AAG
	. vo	THR TYR				EU			AAG	t.Ys			BAG
	GAA ÁCA TAC GIT	מרח			ACA CTT	THR LEU			CAC	HIS		:	GTA.
395	GAT (ASP (1655		cys		1715	ААА	LYB		1775	111
1595	GTC (VAL ASP		Ť	ATA TGC	ILE (₩.	GTG AAA CAC AAG CCC AAG GCA	VAL LYS		₩.	GCT TTT GTA BAG
	3AA (31.0			. TAE	. 48¢			CTT	LEU			GCA
	ere (ארא רבט פרט			CAT GCA GAT	ALA (GAG	פרח רבח	•		TTC
	BCT 1	ALA I	·		CAT	HIS			C11	VAL			GAT
1580	TCA GCT CTG GAA	SER		1640		PHE HIS ALA ASP	•	1700	CTT			1760	GAT
Ä	111	마		≓.	ACC	THR		And	GCA	ALA LEU		 1	ATG
	CGA CCA TGC TTT	eys (GAA ADA TTC ACC TTC				ACT	GLN THR			GTT
	600	PRO			ACA	THR			САА	SLN			CCT
	CGA	ARG			GAA	פרמ			AAA	LYS			AAA
1565	999			1625	GCT	ALA		1685	AAG	LYS LYS		1745	CTG
	AAC	VAL ASN ARG		₩.	AAT	ASN		~	ATC	TLE		traf.	САА
	ឲ្យខ	VAL			H	P1(E			CAA	GLN TLE			GAG
	TCC TTG BTG AAC AGG	ren			AAA GAG TTT AAT GCT	פרוו			GAG AGA CAA ATC AAG AAA CAA ACT GCA CTT GTT GAG CTT	ARG			ACA AAA GAG CAA CTG AAA GCT GTT ATG GAT GAT TTC GCA
	100	SER			AAA	LYS			GAG	GLU			ACA

Figure 5 (suite)

1850	AGT	SER				
						
	ect	ALA				
	GAG GAG GGT AAA AAA CTT GTT GCT GCA	PHE ALA GLU GLU GLY LYS LYS LEU VAL ALA ALA		CCA		
	CTT	(E0		CTA		
1835	ANA	ΓΥS	1895	AGC		
-	AAA	ΓΥS	=	стс		
	CCT	GĽY		GGC TTA TAA CAT CAC ATT TAA AAG CAT CTC AGC CTA		
	GAG	0.19		AAG		
	GAG	nng		TAA	-	
1820	TGC TTT GCC	AL.A	1880	ATT		
7	LLL	PHE	₩.	CAC		
	TGC	CYS		CAT		
	ACC	THR		ТАА		
	GAA	0T0	-	TTA	LEU	
900	AAG	LYS GLU THR	398	ວອອ	GLY LEU	
=	GAT	ASP	•	TTA	LEU	
	GCT GAC GAT	ASP		338 J.38	ALA ALA LEU	
	1.09	ALA).39	ALA	

Figure 5 (suite)



PLASMIDE D'EXPRESSION "PSEU00-PRO-SAH"

Figure 7

A. Oligonucléotide codant pour les 6 premiers codons du gène cII

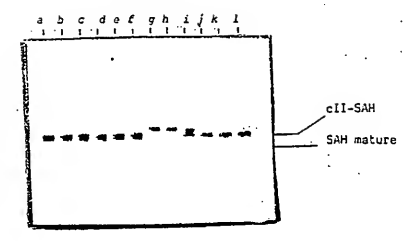
Met Vol Arg Ale Asn Lys Arg
5'-AGCTTCATATGGTTCGTGCAAACAAACGCG-3'
3'-AGTATACCAAGCACGTTTGTTTGCGCAGCT,-5'

B. Oligonucléotide utilisé pour la Mutagénèse par délétion.

5'-TCGTGCAAACAACGCGCATGCACAAGAGT-3'

OLIGONUCLEOTIDES SYNTHETIQUES
EMPLOYES DANS LA CONSTRUCTION DE
LA cII-SAH

P1. XXIV/27



a à f : SAE commerciale (sigma)

g à 1 : cII-SAH d'origine microbiologique ("pseudo-pro-SAH)

a , g : pas de trypsine

b , h : 0,1 µg/ml trypsine

c , i : 0,2 µg/ml trypsine

d , j : 0,4 μg/ml trypsine

e, k: 0,8 µg/ml trypsine

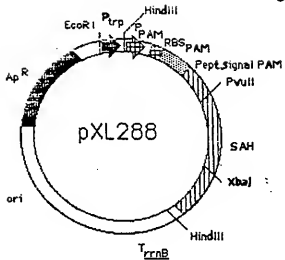
f , 1 : 1,6 µg/ml trypsine

[SAR] lmg/ml, I heure d'incubation à 37°C.

analyse : gel de polyacrylamide 10 % non dénaturant.

Conversion de la cII-SAH en SAH mature

Figure 8



Plasmide d'expression de la fusion "Peptide signal PAM-SAH"

EcoR1 ...<u>GAATTCCCTGTTGACAATTAATCATCGAACTAGTTAACTAGTACGCAGCTTGGCTGCAGGT</u> Promoteur Tryptophane

Hindill CONCCTGCAGCCANGCTTCGCTAGTATCACTTCCCTAGTATATACACCTGCCAGAGGATACA Promoteur et Site de fixation des ribosomes de PAN

ATG TAT TAT TGG AGC TTA CCT GCA CTG GCT GAT GCA CAC AAG...

Net-Tyr Tyr Trp Ser Leu Pro Ala Leu Ala Asp Ala His Lys...

SAH......

Séquence des signaux d'expression et du début de la fusion "Peptide signal PAM-SAH" de pXL268.

Figure 9

A. SEQUENCES DES ACIDES AMINES DES DIFFERENTS SEGMENTS "PSEUDO-PRO"

cl1-SAH:

MET YAL ARB ALA ASN LYS ARB-ASP

ATG GTT COT GCA AAC AAA COC GAT ...

aa I SAH

PAM1:

MET LYS ASN ARG ASN ARG-ASP

ATO AAA AAT AGA AAT COT GAT

PAM2:

MET LYS ASN ARG LYS ARG-ASP

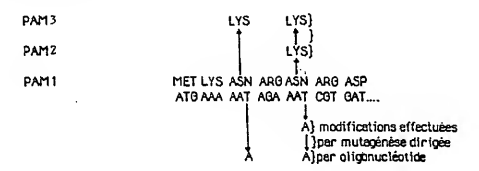
ATG AAA AAT AGA AAA COT BAT

PAM3:

MET LYS LYS ARG LYS ARG-ASP

ATG AAA AAA AGA AAA CGT BAT ...

B. MODIFICATIONS EFFECTUEES SUR PAM1



A. OLIGONUCLEOTIDE UTILISE POUR LA MUTAGENESE PAR DELETION POUR CONSTRUIRE PAM1 - SAH (pXL641)

5'-<u>ATGAAAAATAGAAATCGTGATGCACACAAGAGTG</u>-3'
PAM SAH

B. OLIGONUCLEOTIOE UTILISE POUR LA MUTAGENESE OIRIGEE POUR CONSTRUIRE PAM2 – SAH (pXL740)

5'CAATGAAAAATAGAAA<u>A</u>CGTGATGCACACAAGAGT-3'
nucléotide modifié .

C. OLIGONUCLEOTIOE UTILISE POUR LA MUTAGENESE OIRIGEE POUR CONSTRUIRE PAM3 - SAH (pXL741)



RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

Numéro de la demanda

EP 87 40 0355

	DOCUMENTS CONSID	DERES COMME PERTINE	NTS					
Catégorie		ec indication, en cas da besoin. lias pertinentes		rendication oncernée				IT DE LA Int. Cl.4)
х	juin 1984, page Press Ltd, Oxfo STANLEY et al.: a new family of bacterial expre identification	"Construction of high efficiency ssion vectors: of cDNA clones n liver proteins"		1		12 07		15/00 13/00
X,P	EP-A-0 200 590 * En entier *	(GENETICA)		1-4,7 12	•			
A	EP-A-O 138 437 * Exemple 2 *	(GENEX CORP.)		1-12				
								CHNIDUES 5 (Int. Cl.4)
						12 12		·
Les	présent rapport de recherche a été á	tabil pour toutes les revendications					•	
	Lieu de la recherche	Date d'achèvement de la recherch	l ;		Ex	amina	teur	
	LA HAYE	03-06-1987		CUP	IDO	Μ.		
Y : part auti A : arri O : divi	CATEGORIE DES DOCUMEN' ficulièrement pertinent à lui set ticulièrement pertinent en comi re document da la même catégo ère-plan technologique ulgation non-écrita cument intercaleire	E : documer date de d binaison avec un D : cité dans	t da t épòt la de d'aut	revet antè ou après c mande ras raisons	riaur, n atte da	nsia p ta	ublië	ààla





(1) Numéro de publication: 0 236 210 B1

(12)

FASCICULE DE BREVET EUROPEEN

(45) Date de publication du fascicule du brevet : 23.10.81 Bulletin 81/43

(5) Int. CL5: C12N 15/14, C12N 15/62,

C12N 15/70

(21) Numéro de dépôt : 87400355.1

2 Date de dépôt : 19.02.87

- (S) Procédé de préparation de la sérum albumine humaine mature.
- (30) Priorité: 21.02.86 FR 8602379
- (3) Date de publication de la demande : 09,09,87 Bulletin 87/37
- (45) Mention de la délivrance du brevet : 23.10.91 Bulletin 91/43

(56) Documents cités:

EP-A- 0 001 929

- (A) Etats contractants désignés : AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE
- EP-A- 0 073 646
 EP-A- 0 114 506
 EP-A- 0 138 437
 EP-A- 0 200 590
 THE EMBO JOURNAL, vol. 3, no. 6, juin 1984, pages 1429-1434, IRL Press Ltd, Oxford, GB; K.K. STANLEY et al.: "Construction of a new family of high efficiency bacterial expression vectors: identification of cDNA clones coding for human liver proteins"

- (73) Titulaire : GENETICA 160 Qual de Polangis 94340 Joinville Le Pont (FR)
- (72) Inventeur: Latta, Martine
 297 Rue de Charenton-75
 F-75012 Paris (FR)
 Inventeur: Mayaux, Jean-François
 2lter, Boulevard de la République
 F-92260 Fontenay aux Roses (FR)
 Inventeur: Sarmientos, Paolo
 Via Mose Bianchi 104
 Milano (IT)
- (4) Mandataire: Pilard, Jacques et al RHONE-POULENC INTERSERVICES Service Brevets Pharma 25, Quai Paul Doumer F-92408 Courbevoie Cédex (FR)

EP 0 236 210 B'

Il est rappelé que: Dans un délai de neuf mois à compter de la date de publication de la mention de la délivrance du brevet européen toute personne peut feire opposition eu brevet européen délivré, auprès de l'Office européen des brevets. L'opposition doit être formée par écrit et motivée. Elle n'est réputée formée qu'après paiement de la taxe d'opposition (Art. 99(1) Convention sur le brevet européen).

Description

25

La présente invention concerne un procédé de préparation de la sérum-albumine humaine mature à partir d'une sérum-albumine humaine produite par voie microbiologique sous forme de protéine fusionnée.

Il existe un grand choix d'organismes hôtes, tels que les cellules mammifàres modifiées ou les micro-organismes qui peuvent potentiellement être utilisés en vue de la production en quantités importantes de protéines humaines d'une grande valeur thérapeutique.

L'utilisation de cellules mammiféres modifiées per les techniques de l'ADN recombinant présente l'avantage de conduire à des produits très proches de ceux d'origine neturelle ; cependant le culture de ces cellules est délicate et ne peut être conduite que dans des volumes limités.

L'emploi de micro-organismes, tels que les bactéries, permet une fabrication à une échelle plus importante mals présente l'Inconvénient de conduire à des produits qui différent sensiblement des produits d'origine naturelle. Ainsi les protéines normalement glycosylées chez l'homme ne sont pas, en général, glycosylées par les bactéries [P. Berman et L.A. Laskey, Trends Biochem. Sci., (1985) 10, p.51 et suivantes]. Par ellleurs, les protéines humaines exprimées à haut niveau dans des bactéries telles que <u>E.coll</u> acquièrent souvent une conformation non native qui s'accompagne d'une précipitation intracellulaire [R.G. Schoner et coll., Blo. Technol. (1985), 3, p.151 et suivantes; J.M. Schoemaker et coll., EMBO J. (1985), 4, p.775 et suivantes]. Enfin, pour qu'un géne puisse s'exprimer dans une bactérie, telle que <u>E.coll</u>, il est indispensable de positionner un codon initiateur méthionine devant la séquence codante de la protéine mature. Généralement, ce résidu n'est pas excisé par la méthionyl aminopeptidase de <u>E.coll</u> [P.H. Seeburg et coll., 1985, 2, p.37 et suivantes; J.M. Schoner et coll., Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1981), 81,p.5403]. La protéine obtenue présente donc un ecide eminé anormal comme premier résidu qui peut provoquer l'inhibition stérique d'une ectivité biologique si le début de la protéine est impliquà dans cette activité. Le résidu peut également présenter un caractére immunogéne néfaste à l'administration ultérieure de la protéine.

Il résulte que le choix d'une cellule-hôte dépend de la protéine spécifique que l'on veut obtenir. Dans le cas d'une protéine de valeur marchande élevée et nécessaire en quantité limitée, les cellules mammiféres peuvent constituer une source particulièrement bien adaptée. Par contre dans le cas d'un produit de veleur marchande plus faible et nécessaire en quantité importante, de l'ordre de plusieurs dizaines de tonnes, telle que la sérum-albumine humeine (SAH), il paraît indispensable d'utiliser des micro-organismes tout en remédiant aux inconvénients liés à leur emploi.

Lorsque la SAH est exprimée à partir d'une construction génétique du type "Promoteur-Site de démarrage de traduction-ATG-Géne de la SAH mature", la protéine obtenue conserve générelement une méthionine comme résidu N-terminal. Pour éliminer la méthionine N-terminale de protéines hétérologues exprimées chez E.coll, plusieurs méthodes peuvent être envisagées, telles que le clivage enzymatique in vivo, l'excision protéolytique pendant ou immédiatement après le transport à travers la membrane ou bien des digestions protéolytiques ou chimiques in vivo.

Il est connu, en particulier d'aprés J.P. Waller, J. Mol. Biol., (1963), 7, p.483 et suivantes, que E.coli posséde une méthionyl eminopeptidase qui excise la méthionine N-terminale d'un certain nombre de protélnes. Cependant la spécificité du mécanisme est mal connue et il est supposé que ce mécanisme dépend du ou des résidus suivant la méthionine [V.M. Vogt, J. Biol. Chem. (1970), 245, p.4760 et suiventee; H.J. George et coll., (1985) DNA, 4, p.273].

Les protéines sécrétées sont généralement initialement synthétisées sous forme d'une préprotéine comportant une "Séquence-signal" qui inclut le premier résidu. Cette séquence subit une excision protéolytique pendant ou immédiatement après le transport à travers la membrane [R. Scheckman, Trends Biochem (1985), 10, p.177]. Cependant ce système ne convient généralement pes dans le cas de protéines cytoplasmiques ou hétérologues du fait des problémes de transport dûs soit à certaines perties de le séquence primaira de la protéine [J. Tommassen et coll, EMBO J. (1985), 4 p.1041] soit à une précipitation intra-cytoplesmique trop rapide de la protéine. Par ailleurs les mécanismes impliqués dans la sécrétion de protéines par les cellules encaryotes, telles que la SAH sécrétée par les cellules hépetiques, sont vraisemblablement assez différents des mécanismes de sécrétion mis en jeu dens des microorganismes tels que les bactéries gram-négetives [N.Wickner et ___ H. Lodish, Science (1985), 230 p.400].

Il e été également proposé d'employer des digestions chimiques ou enzymatiques afin de convertir <u>In vitro</u> la protéine synthétisée par la bactérie sous la forme d'une protéine fusionnée. Cette conversion e pour but l'excision spécifique d'une séquence peptidique étrangére à le protéine désirée, située en position N-terminele et contenant la méthionine comme premier résidu. Un exemple simple est celui d'une protéine qui ne posséde pas naturellement de résidus méthionine [R.E. Chence et coll., "Peptides: Synthèses-Structure-Fonction", D.H. Rich et E. Gross, ed., Plerce Chem. Co, Rocford, I11., (1981) p.721 et suivantes]. Dans ce cas, un traitement in vitro par le bromure de cyanogéne permet l'excision de la méthionine N-terminele. Cependant ce

.75

cas ne se présente que très rarement dans le cas de protélnes de poids moléculaire élevé.

Certaines protéases, comme la collagénase et le facteur X, reconnaissent une séquence de plusieurs acides aminés, ce qui les rend reletivement spécifiques. [K. Negai et H.C. Thogerson, Nature (1984), 309, p.810 et suiventee; J. Gercino et D. Bestia, Proc. Nati. Acad. Sci. USA (1984), 81, p.4692 et suivantes). Une construction génétique permet donc de positionner le séquence reconnue par la protéase en question devant le premier ecide aminé de le protéine désirée. Cette protéine fusionnée devient einsi un substrat de la protéase, le produit principal de la réaction étant la protéine possédant en position N-terminale le même acide aminé que le protéine mature. Cependent, l'inconvénient majeur de cette méthode réside dans le prix de la protéese surtout lorsqu'il s'agit de produire une protéine en grande quantité.

La SAH est synthétisée par les cellules humaines d'abord sous forme de prépro-SAH (figure 1). Une séquence signal de 18 ecides eminés est enlevée pendant le transport de la SAH à travers le lumen du réticulum endo plesmique et il reste encore 6 acides eminés à l'extrémité N-terminale (Arg-Gly-Val-Phe-Arg-Arg-) qui ne sont pas présents dans ta SAH circulante. Selon S.O. Brennen et R.W. Carrell, Biochim. Biophys. Acta (1980), 621, p.83 et suivanles, ce propeptide ne semble jouer aucun rôle dens la sécrétion de la SAH. Il est possible qu'une deuxième protéolyse spécifique s'effectue au niveau de l'appareil de Golgi ou dans la circutetion senguine, les deux résidus erginine formant le site de reconnaissance d'une protéase de spécificité analogue é celle de te trypsine. En effet, un variant, appelé "Albumine Christchurch", dû à une mutation qui transforme le demier résidu erginine du propeptide en glutamine n'est pas converti in vivo en albumine mature mais est transformé in vitro en Glu-SAH en traitant le propeptide par une faibte concentration de trypsine. Par ailleurs, le SAH mature sous forme netive est résistante é la trypsine dans les même conditions [S.O. Brennan et coll., Biochim. Biophys. Acta, (1984) 802, p.24 et suivantes].

Il a maintenent été trouvé, et c'est ce qui fait l'objet de la présente invention, un procédé permettant de transformer en SAH mature une SAH produite par voie microbiologique sous forme de protéine fusionnée.

Le procédé selon la présente invention consiste :

25

30

35

50

- à modifier in vitro le géne de structure de la SAH de telle sorte qu'il posséde 6 codons supplémentaires codent pour les 6 premiers ecides aminés de le protéine cli du bactériophage lambda, puis à lier le gène de structure ainsi modifié à le séquence nucléotidique qui précéde naturellement le gène cli dans le génome du bactériophage lembda et à un promoteur qui assure un niveau élevé de transcription,
- à produire, dans des conditions définies, eu moyen d'une bactérie hôte contenant le géne modifié, une protéine hybride ("pseudo-pro-SAH") constituée per les 6 premiers acides aminés du gène cli suivis de la séquence de la SAH mature,
- à déneturer et réduire puis renaturer le protéine hybride de façon é obtenir une protéine soluble dont la conformation est semblable é celle de ta SAH d'origine naturelle, puis
- é modifier in vitro, au moyen de la trypsine, la protéine einsi obtenue afin d'exciser le pseudo-pro-peptide et obtenir le SAH meture.

Il e également été trouvé que la SAH mature peut être obtenue en utilisant une extension peptidique N-terminale ("pseudo—pro-peptide") dont le séquence différe de celle des 6 premiers acides aminés de la protéine cil du bectériophage lambda, à condition que cette extension permette une expression suffisante de la protéine fusionnée, présente l'hydrophilicité nécessaire et comporte un site de coupure par la trypsine. Par exemple, le "pseudo-pro-peptide" peut être constitué par les 5 premiers acides eminés de la séquence-signal de la pénicilline-amidase (6, si l'on compte le premier résidu méthlonine).

Dens ce qui suit, la signification des termes techniques utilisés en biologie moléculaire est supposée connue (cf. par exemple J. Wetson, "Biologie Moléculaire du Géne", édition française, Interéditions, 1978). Les méthodes couramment employées en biologie moléculaire du géne sont décrites, par exemple, par T. Maniatis et coll., Molecular Cloning, Cold Spring Harbor Latioratory Press, New-York, 1982). Dans ce qui suit seront décrits successivement ta construction, les procédés d'expression du gène, la renaturation et te conversion par le trypsine de la "pseudo-pro-SAH".

A-CONSTRUCTION DU GENE "pseudo-pro-SAH".

1. Préparation d'ARN messeger de fole

On utilise des cellules hépabques, obtenues par exemple par biopsie, et on en extrait l'ARN messager selon la méthode décrite par exemple par V. Glisin et coll., Blochemistry (1974), 13, p. 2633 et suivantes; et par R. Deeley et colt., J. Biol. Chem. (1977), 252, p. 8310 et suivantes. On traite la biopsie par une solution de thiocyanate de guandine 6M, et l'on purifie l'ARN total par plusieurs cycles de précipitation dans l'éthanol à -20°C, centrifugation et redissolution des culots de centrifugation.

On enrichit le préparation en ARN messager per plusieurs cycles de chromatographie d'affinité sur des

colonnes d'oligo (dT)-cellulose, selon la technique décrite par H. Aviv et P. Leder, Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) (1972), 69, p. 1408 et suivantes. L'ARN messager einsi isolé, contenent 1 à 2 % de l'ARN total, est conservé en solution aqueuse à -70°C.

On peut déterminer la proportion d'ARN messager spécifique de la sérum-albumine humaine eu sein de la population totale (par exemple par traduction in vitro d'un aliquot de la solution d'ARN dans des lysats de réticulocytes de lapin). Une méthode consiste à utiliser le hysat de réticulocytes fournis par le société Amersham, suivant le protocole préconisé par ce fournisseur. On peut ainsi déterminer la fraction de protéine néoformée immunoprécipitable par des anticorps anti-albumine eu sein de l'ensemble des protéines néoformées. On obtient par exemple une fraction de l'ordre de 6 %.

2. Synthèse de cDNA et clonage dans E.coli

a. Synthèse du premier brin

10

15

A partir de la technique de G.N. Bueil et coil., J. Biol. Chem. (1978), <u>253</u>, p. 2471 et suivantes, modifiée, on utilise par exemple 5 µg d'ARN messager total dans un volume final de 50 microlitres d'une solution contenant : 100 mM Tris-HCl pH 8.3, 10 mM MgCl₂, 0,4 mM DTT, 20 mM KCl, 0,4 mM Na pyrophosphate, 1 mM de chaque nucléotide triphosphate (dNTP), 100 µg/ml de oligo(dT)₁₂₋₁₈, 0,5 U/ml d'Inhibiteur de ribonucléases, 50 picomoles de traceur radioactif et 40 unités de Transcriptase réverse (Société Life Science, Inc.).

La réaction de transcription réverse de l'ARN messager en ADN complémentaire (ADNc) se poursuit pendant 1 heure à 42°C.

Le taux de synthèse de ADNc est calculé par mesure du taux d'incorporation du traceur radioactif en molécules acido-précipitables, selon une technique connue.

Après 1 heure, on amête la réaction par addition d'EDTA (20 mM), et l'on détruit l'ARN messager par digestion alcaline dans 50 mM de NaOH, à 42°C, pendant 3 heures.

On sépare l'ADNc néoformé des dNTPs non-Incorporés et des produits de dégradation alcaline des ARNs par chromatographie, par exemple, sur une colonne de Sephadex G100 (Phermacie Fine Chemicals). On obtient 1,5 µg d'ADNc simple brin à partir de 5 µg d'ARN messager total.

30 b. Synthése du deuxième brin

1.

L'ADNc simple brin est converti en ADN double brin par ection du fragment "Klenow" de l'ADN polymérase

Les conditions de réaction sont : 100 mM Hepes pH 7, 10 mM MgCl₂, 2,5 mM DTT, 70 mM KCl, 0,5 mM de chaque dNTP, et 50 unités du fragment "Klenow" de l'ADN polymérase I (commercialisée par exemple par la Société New Englend Blolabs Inc.).

Le réaction est poursuivie pendant 15 heures, à 15°C, et l'on sépare l'ADN double brin des dNTPs non incorporés à nouveau par chromatographie sur colonne de Sephadex G100.

40 c. Clonage de l'ADN double brin

Pour supprimer les molécules d'ADN simple brin et obtenir un ADN double brin à extrémités franches, on traite les séquences non appariées par la nucléase S₁ selon la technique décrite par A. Efstradiatis et coll., Cell (1976), 7, p. 279 et suivantes. On sépare les ADNs néoforcés double brin selon leur taille par centrifugation dans un gradient de saccharose. On utilise généralement un gradient de 5 % - 20 % de saccharose en 50 mM Tris-HCl pH 8,5, 10 mM EDTA, 800 mM NaCl, centrifugé à 210000 g pendant 15 heures, à 20°C, et on effectue un fractionnement du gradient en aliquots après centrifugetion.

On contrôle la taille des molécules dans chaque fraction par électrophorèse d'échantillons faite en parallèle avec des étalons d'ADN de tailles connues, et l'on regroupe les fractions contenant un ADN constitué par l'encheînement de plus de 500 peires de bases.

Pour permettre le clonage de cet ADN on allonge d'abord ses extrémités 3' avec de l'oligo(dC), et on allonge parallélement les extrémités 3' du site Pstl du plasmide vecteur pBR322 avec de l'oligo(dG) selon la technique de F. Rougeon et coll., J. Biol. Chem. (1977), 252, p. 2209 et suivantes.

On hybride alors l'ADN double brin décrit ci-dessus eu plesmide vecteur, selon par exemple la technique de L. Villa Komaroff et coil., Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) (1978), 75, p. 3727 et sulvantes.

On crée une "banque" de clones d'ADNcs de foie par transformation de le bactérie E.coll avec l'ADN ainsi décrit selon la méthode décrite par M. Mandel et A. Higa, J. Mol. Biol. (1970), 53, p. 154 et suiventes et M.

Degert et S.D. Erlich., Gene (1979), 6, p. 23 et suivantes.

d. Repérage des clones d'ADNc albumine

25

35

45

55

On utilise une technique d'hybridation sur colonies à l'eide d'oligonucléotides synthétiques dont les séquences sont déduites de la séquence protéique de l'elbumine humaine (B. Meloun et coll., FEBS Letters (1975), <u>58</u>, p. 134 et suiventes; M. Grunstein et D. Hogness, Proc. Natl. Acad. Sci. (USA) (1975), <u>72</u>, p. 3961 et suiventes; R.B. Wallace et coll., Nucleic Acids Res. (1981), <u>9</u>, p. 879 et suiventes).

Les clones sont cultivés par séries de 96 sur milleu de Luria contenant 25 µg/ml de tétracycline, en boîtes carrées, directement sur des filtres de nitrocellulose. Après croissance à 37°C puis amplification en présence de 250 µg/ml de chloramphénicol, les colonies sont lysées par la soude puis hybridées avec les oligonucléotides radioactivés en 5′ per kination, dens une solution contenant : 5 X SSC, 0,5 % NP 40, 100 µg/ml ADN de sperme de saumon dénaturé par ébuilition et refroid! rapidement dans la glace, 0,5 ng/ml d'oligonucléotide kinesé. L'hybridation est effectuée à 37°C pendant 18 heures. On lave ensuite les filtres en 5 X SSC, à 25°C, puis 37°C, puis 45°C et ce pendant quatre fois 15 minutes à chaque étape.

Les filtres sont alors exposés sur films Kodak X-OMAT, à -70°C, avec un écran emplificaleur pendant 15 à 24 heures. Les clones hybridents evec les sondes sont réisolés puis lysés. L'ADN plasmidique est purifié par centrifugation en milieu chlorure de césium-bromure d'éthidium selon une technique connue.

On séquence l'ADN de l'insertion per le technique de Maxam-Gilbert (A. Maxam et W. Gilbert, Methods Enzymol. (1980), 65, p. 499 et suivantes) pour comparer la séquence protélique dérivée de la séquence nucléotidique et celle de la sérum-albumine humaine.

On identifie ainsi une série de clones dont les insertions correspondent à l'ensemble du géne de la sérumalbumine humeine.

Dans le figure 2 est représentée le carte de restriction du gène de la sérum-albumine, ainsi que la position de trois des insertions les plus représentatives, désignées par "pT1B11", "pAA38", "p6D8".

e. Incorporation eu gréne de structure d'un codon d'initiation (figure 3)

e) On digére l'ADN du plasmide *pT1B11* par les enzymes Psti et Pvull, et on isole un fragment d'ADN de 125 peires de beses, correspondant é là séquence de l'extrémilé 5' du gène de la sérum-albumine (acides eminés n° 1 à 62). On fixe à l'extrémité Pvull une séquence de jonction constituée du sile de reconnaissance de l'enzyme BemHI. On obtient ainsi un fragment Psti-BamHI.

On prépare d'autre part un oligonucléotide synthétique ayant 21 bases de long, possédant un triplet "ATG" devent les nucléotides codant pour les ecides eminés de la sérum-elbumine humaine ainsi qu'un site de restriction Ncol, et dont le séquence est le suivante : \$GAATCCATGGATGCACACAG 3'.

On déneture le fragment d'ADN Pstl-BamHI, et on l'hybride avec l'oligonucléotide synthétique. L'hybridation se feil per le séquence 5'...GATGCACACAG 3', l'extrémilé 3' du brin d'ADN complémentaire étant désappariée. On digère les extrémilés désappariées, puis on polymérise dans le sens 5'...3' avec le fragment "Klenow" de l'ADN polymérase I, d'eprès les techniques de H. Jacobsen et coll., Eur. J. Biochem. (1974), 45, p. 623 et suivantes.

On obtient ainsi un fragment contenant en 5' une extrémité franche, un site Ncol puis le triplet ATG et en 3' un site BamHI.

- b) On réalise la ligation de trois fragments d'ADN :
- 1) un fragment EcoRi-BernHI du plasmide "pLG200" (L. Guarenté et coll., Cell (1980) 20, p. 543 et suivantes) portant un géne de résistance eux entibiotiques, l'origine de réplication et l'extrécité 3' du géne de la β-galactosidase,
- 2) un fragment EcoRI-Pvull du plascide "pGL101" (G. Lauer et coll., J. Mol. Appl. Genet. (1981), 1, p. 139 et suiventes) portant le promoteur P_{lac} et le site de fixation de ribosome (RBS) du gène lacZ d'E.coli,
- 3) le fragment d'ADN mutagénisé codant pour les 62 premiers acides aminés de l'albumine humaine.
- On isole un plasmide (pXL52) qui réalise une fusion de l'extrémilé 5' du géne de la sérum-albumine humaine evec le gène de la β-galactosidase d'E.coli.

f. Construction du gène complet (figure 3)

On digère l'ADN du plesmide "p6D8" par EcoRi, et partiellement par Bgill, selon une technique déjà décrite. On isole le grand fragment EcoRI-Bgill conlenant la séquence codant pour les 405 demiers acides aminés de le sérum-albumine humaine puis l'origine de replication du plasmide et le gène de résistance à la tétracycline. On digére l'ADN du plasmide "pXL52" décrit ci-dessus par EcoRI et Sau3A, et on isole un fragment contenant 200 paires de bases.

On digére l'ADN du plasmide "pAA38" par Sau3A et on isole un fragment contenant 540 paires da bases.

On ligature les trois fragments (dans l'ordra [pXL52 EcoRi-Sau3A] - [pAA38-Sau3A] - [p6D8 Bgill-EcoRi]) en tirant profit de la compatibilité entre les sites Sau3A et Bgill. On obtient un plasmide eppelé "pXL53", dont la qualité de la construction est contrôlée per un séquençaga complet du fragment compris entre le site EcoRi et le site Psti correspondant à la jonction de l'insertion et du plasmide vecteur.

Le séquence nucléotidique compléte, ainsi que la séquence protéique dérivée, sont représentées dans les figures 4 et 5.

Les variations observées entre cette séquence et la séquence protélque publiée (B. Meloun at coll, FEBS Letters (1975), <u>58</u>, p. 134 et suivantes; M. Dayhoff, Atlas of Protein sequence and structure (1978), <u>5</u>, supplément 3, p. 306) sont les suivantes:

	Position	Meloun et coll.	Sérum-elbumine humaine déduite
15			de la aéquence de ⁿ pXL53"
	131	Glutamine	Acide glutamique
	364	Rietidine	Alanine
20	367	Tyroeine	Hietidine
	370	Alamine	Tyroeine
	381	Veline	Méthionine
25	464	Acide glutamique	Hiatidine
	465	Rietidine	Acide glutamique
	501	Glutamine	Acide glutamique

3. Construction de systèmes d'expression de la méthionyl-sérum-albumine humaine

a. Utilisation du promoteur "P_L" du bactériographe lambde

On linéarise le plasmide "pXL53" par digestion partielle par l'enzyme Ncol, en ne considérant que le site Ncol en 5' du codon d'initiation et on forme des bords francs par remplissage selon la technique de R.M. Wartell et W.S. Reznikoff, Gene (1980), 9, p. 307 et suivantes).

On synthétise un "adaptateur" contenant en 5' une séquence correspondant eu site de reconnaissance d'une enzyme de restriction telle que BamHI, puis une séquence correspondant à un site de fixation de ribosomes (RBS "consensus" ou "théorique"). La séquence de l'adaptateur est : 5'GGATCCTAGGAGGAAC 3'.

La ligation de l'adaptateur en 5' d'un ADN à bords francs a été décrite, par exemple, par C.P. Behi et coil., Gene (1976), 1, p. 81 et suivantes.

La méthode consiste à effectuer la réaction sur 20 microlitres d'une solution contenant 50 mM Tris, HCl pH = 7,5, 10 mM MgCl₂, 15 mM DTT, 1mM ATP, 50 µg/ml d'edapteteur, 20 µg/ml d'ADN et 1 unité d'ADN-ligase (New England Biolabs Inc.). La réaction est poursuivie pendant 10 heures à 15°C. Cette ligation crée un site BamHl sans supprimer la sita Ncol.

On digére le produit de ligation par BamHl et par HlnDlll. Du fait de la présence d'un site HlnDlll en 3' du géne de la sérum-albumine humaine, on obtient un fragment d'ADN contenant la totalité de la séquence codante.

On sous-clone le fragment HinDIII-BamHi ainsi obtenu par exemple dans le plasmide "pBR322" en transformant <u>E.coli</u> selon la méthoda déjà décrite ci-dessus pour obtenir le plasmida "pXL61".

Le plasmide "pXL61" ne contient pas de promoteur.

50

Le promoteur "Pt" du bactériophage lambda est placé sur le chromosome du bactériophage entre un site Bgill et un site BamHi (voir E. Szybalski et W. Szybalski, Gena (1979) 7, p. 217 et suivantes), et dont la séquence nucléotidique-est connue (F. Sanger et-coll., J. Mol. Blol. (1982), 162, p. 279 et suivantes). On peut cloner ce fragment et modifier ses sites de restriction selon des méthodes connues.

On note que les plesmides portant P_L doivent être propagés dans des souches de <u>E.coli</u> portant la géne répresseur cl, ceci afin d'éviter que ce promoteur ne s'exprime de façon constitutive.

Dans une première construction, P_L est disponible sous forme d'un fragment BamHI à partir du plasmide "pPL-lambda" (Pharmacla P.L. Biochemicals). L'insertion de ce fragment BamHI dans le site BamHI du plas-

mide "pXL61" permet d'obtenir le plesmide "pXL65", dans lequel on a vérifié que l'orientation du promoteur par rapport au géne de structure de la sérum-albumine humaine est correcte.

D'eutres constructions peuvent être réalisées à partir de plasmides disponibles. On peut, par exemple, exciser du plesmide "pPt-lambda" un fragment Haelli-Haelli contenant le promoteur Pt et l'insérer dans le site Smal d'une séquence de clonage multisites portée sur un plasmide, tel que le plasmide "pUC8" (J. Vieira et J. Messing, Gene, (1982), 79, p. 259 et suivantes) pour obtenir "pUC8-Pt" dans lequel le site EcoRi est en 5' du promoteur.

A partir du plesmide "pPS1" (P. Sarmientos et coll., Cell (1983), 32, p. 1337 et suivantes), on peut d'abord détruire le site HInDIII le plus proche du elte Ndet (figure 3) puis remplacer le petit fragment EcoRi-HInDIII par, d'une part, le fragment EcoRi-BamHI du plesmide "pUC8-P_L" contenant le promoteur P_L, et, d'eutre part, le fragment BamHI-HinDIII du plasmide "pXL61" contenant le gène de la sèrum-albumine. On obtient ainsIIe plasmide "pXL70" dens lequel l'ensemble P_L-RBS "consensus "-ATG-gène de le sèrum-albumine humaine est porté sur un fragment d'ADN EcoRi-HinDIII.

b. Remplecement du RBS "consensus" par celul du gène cll du bactériophage lambda

20

Le gène cli du bactériophage tambda, dont la sèquence et le site d'initiation sont connus, peut être traduit avec efficacité (E. Schwarz et coll., Nature (1978), 272, p. 410 et suivantes).

On construit un plasmide contenant le système d'expression "Promoteur "Pt" - RBS cli - ATG - géne sérum-albumine".

Per exemple, on peut eprès avoir détruit le site BamHi de "pUCB-P_L" par ection de l'enzyme SI (A.J. Berk et P.A. Sharp, Cell (1977), 12, p. 72) Isoler un fragment EcoRI-HinDiti contenant le promoteur P_L et ensuite lier ce fragment evec le grand fragment EcoRI-HinDiti du plesmide "pDS20" (G. Duester et coil., Cell (1982), 30, p. 855 et suivantes), pour obtenir le plasmide "pXL73".

Le RBS du gène cli est extrait du plesmide "pPS1". On digére ce plasmide par Ndel et on insère un adaptateur BamHI eprès formation d'extrémités franches. On excise elors le RBS sous forme d'un fragment Hin-Dill-BamHI.

On construit d'abord un plasmide "pXL88" dans lequel ce fragment HinDIII-BamHI est lié eu grand fragment HinDIII-BamHI du plasmide "pXL73". Dans le nouveau plasmide "pXL88", le RBS cil est inséré dans la bonne orientation par rapport au promoteur P_L, le tout dans un systéme multisites de telle sorte que l'ensemble P_L-RBS cil soit porté sur un fragment d'ADN EcoRi-BamHI de 578 paires de bases.

Le fragment EcoRI-BamHI de 578 paires de bases est sous-cloné entre les sites EcoRI et BamHI du plasmide "pMC1403" (M.J. Casadaben et coll., J. Bacteriol. (1980), 143, p. 971 et suivantes) qui porte le gène de le β-gelectosidase (lecZ) eprès le site BemHI. Cette construction conduit eu plasmide "pXL91" dans lequel te gène de le β-galactosidase est exprimé sous contrôle du système "P_L-RBS clI".

On sous-clone le fragment BamHi-Bgill du plasmide "pXL61" dècrit précédemment dans le site BamHi du plesmide "pMC1403". (La ligation d'un site Bgill dans un site BamHi est possible, mais l'excision par BamHi en Bgill ne l'est plus ; il ne reste donc qu'un site BamHi).

Cette construction ("pXL71") eboutit à l'insertion d'un fragment d'ADN de 700 peires de bases comportant le séquence "BamHI-[RBS "consensus"-ATG-Ncol-gène partiel de la sérum-albumine -(codant pour les acides aminés 1 à 218)-géne de la β-galactosidase).

On coupe ce plesmide par BamHI el Sacl (le site Sacl est présent dans le gène de la β-galactosidase) et on l'insére dans le plasmide "pXL91" décrit prècédemment à la place du fragment préexistant BamHI-Saci.

On eboutit alors eu plasmide "pXL97" dont l'insertion a la structure suivante : "Site EcoRI - Pt - RBS cII - site BemHI-RBS "consensus"- site NcoI - ATG - géne partiel de la sérum-albumine -géne de la β-galactosi-dase".

On digère le plesmide "pXL97" par BamHI et partiellement par Ncol en ne considérant que le site Ncol proche du codon d'initiation et on forme les bords francs par ection de la nuclèase SI, puis on le referme sur lui-même. Cette manipuletion, d'une pert, supprime la sèquence d'ADN du RBS "consensus" et, d'autre part, met en phase un ATG du RBS cil evec la séquence de la sérum-albumine.

On obtient ainsi le plasmide "pXL136" qui comporte la séquence "site EcoRI-P_L-RBS clI-ATG-gène partiel de le sérum-albumine-gène de le β-galectosidase".

Le géne partiel de la sèrum-albumine possédent un site Pvull, on digére le plasmide "pXL136" par EcoRl et Pvull et on extrait un fragment de 760 paires de bases qui est inséré entre les sites EcoRl et Pvull du plasmide "pXL70" décrit précédemment. On obbent einsi le plasmide "pXL139" qui porte la structure "P_L-RBS cli-gène sérum-albumine complet" sur un fragment EcoRl-HinDIII, comme le plasmide "pXL70" et qui porte la substitu-bon RBS "consensus" par celui du gène cli.

On coupe le plesmide "pXL139" décrit précédemment eu site unique Seil, entre le promoteur PL et le RBS

A. SEQUENCES DES ACIDES AMINES DES DIFFERENTS SEGMENTS "PSEUDO-PRO"

cli-SAH:

MET YAL ARG ALA ASN LYS ARG-ASP ATG GTT CGT GCA AAC AAA CGC GAT...

as I SAH

PAM1:

MET LYS ASN ARG ASN ARG-ASP ATG AMA AMT AGA AMT COT BAT....

PAM2:

MET LYS ASN ARB LYS ARG-ASP ATB AAA AAT AGA AAA COT BAT....

PAM3:

MET LYS LYS ARG LYS ARG-ASP ATG AMA AMA AGA AMA COT GAT...

cil. On digère l'ADN par l'enzyme Ba131, de telle sorte que le site de fin de transcription tR1 en 5' du RBS cil solt digéré puls on ajoute un adaptateur HinDill et on isole le fragment HinDill-Xbal contenant le RBS cil amputé de tR1 et les 357 premiers codons du gène de la sérum-albumine humaine. On combine ce fragment HinDill-Xbal avec d'une part le fragment Xbel-EcoRl du plasmide pXL139 contenant le fin du géne de le sérum-albumine humaine et d'autre part le fragment EcoRl-HinDill portant le promoteur P_L obtenu à partir du plasmide pUC8-P_L après destruction du site BamHl. On obtient einsi le plasmide pXL324.

4. Construction d'un plasmide d'expression pour la "pseudo-pro-SAH"

10

Un fragment d'ADN est construit par hybridation de deux oligonucléotides synthétiques ayant le structure donnée dans la figure 6A. La séquence contient un codon de démarrage "ATG" suivi par les 6 premiers codons du gène cli du bactériophage lambda. Ce fragment possède une extrémité cohésive de type HinDill et une autre extrémité cohésive de type Sall. Ce fragment synthétique est cloné entre les sites HinDill et Seil du vecteur M13mp10 (J. Messing, Methods Enzymol., (1984), 101, p.20 et suivantes). Le DNA en forme réplicative purifié à partir de cellules infectées par le bactériophage résultant est utilisé dans l'étape suivante de construction.

Un fragment Sall-Bgill de 765 paires de bases provenant du plasmide pXL324 contenent le début du gène (ADNc) codant pour la SAH est cloné dans ce bactériophage recombinant. La souche de <u>E.coli</u> JM101 est infectée par ce nouveau bactériophage et le sumageant d'une culture de 5 heures est utilisé comme source de particules phagiques contenant l'ADN simple brin caractéristique des phages filamenteux de type M13. Ce simple brin sert ensuite de matrice pour une mutagénése dirigée par oligonucléotide permettant de supprimer la séquence comprise entre le sixiéme codon du géne cll et le premier codon de la SAH mature (GAT) selon les méthodes décrites, par exemple, par J.P. Adelmen et coll., DNA (1983), 2, p.183. L'oligonucléotide utilisé dans

mettant de réaliser cette suppression est représenté par la figure 11A. La séquence modifiée est ansuite substituée dans le plasmide "pXL288" pour donner le plasmide "pXL641" dont la structure est le suivante : "EcoR1-Ptrp-Sall-[Promoteur PAM-RBS PAM-séquence nucléotidique codant pour PAM1]-géne SAH".

Deux dérivés de la séquence "PAM1" sont construits par mutagénèse dirigée par oligonucléotide, après sous-clonage dans le bactériophaga M13mp18amIV, selon la méthoda décrita par P. CARTER et coll., Nucl. Acids Res., 1985, 13, p.4431 et suivantes. Les oligonucléotides permettant de réaliser cette mutagénèse sont représentés dans les figures 11B et 11C. Après reconstruction, deux plasmides analogues au plasmide "pXL641" contenant les séquences codant pour "PAM2" (Met Lys Asn Arg Lys Arg-; plasmide "pXL740") et "PAM3" (Met Lys Lys Arg Lys Arg-; plasmide "pXL741") sont obtenus (figure 10).

Après Introduction des plasmides "pXL641", "pXL740" et "pXL741" dans une souche appropriéa da <u>E.coli</u> telle que <u>E.coli</u> 54125 (Collection de l'Institut Pesteur), on obtient das souches produisant respectivement les protéines hybrides PAM1-SAH, PAM2-SAH et PAM3-SAH é des taux de l'ordre de 5 à 10 mg/l de miliau pour une absorbance de 1 à 610 nm en o pérant dans les conditions décrites dans la demande da brevet européen EP 86400618.4 (200590).

Le protéine hybride se trouve dans la fraction insoluble du lysat cellulaire et peut être renaturée et partiellement purifiée selon les méthodes décrites précédemment. Cheque protéine hybride obtenue après renaturation peut être convertie en SAH mature par digestion ménagée au moyen d'une concentration optimisée de trypsine dans les conditions décrites précédemment.

Conformément aux dispositions du Traité de Budapest, ont été déposés au CBS à Baam (Pays-Bas) le 3 février 1987 :

- Un échantillon du microorganisme E.coll E103S (pRK 248 d[™]) contenant le plasmida pXL 462 (souche G-1398) sous la numéro CBS 143-87.
- Un échantillon du microorganisme E.coll B contenant le plasmide pXL 641 (soucha G-2083) sous le numéro CBS 144-87.
- Un échantillon du microorganisme E.coii B contenant le plasmide pXL 740 (souche G-2146) sous le numéro CBS 145-87.
- Un échantillon du microorganisme <u>E.coli</u> B contenant le plasmide pXL 741 (souche G-2147 sous le numéro CBS 146-87.

Revendications

10

15

20

25

30

35

40

- 1. Procédé de préparation de la sérum-aibumine humaine mature caractérisé en ce que :
- dans une première étape on prépare une protéine hybride contenant une axtension paptidique N-terminale hydrophile de 5 à 8 acides aminés, et de préférence 8 à 7, terminée par un site de coupure par la trypsine, fusionnée avec la séquence peptidique de la sérum-albumine humaine mature, par culture d'une souche d'<u>E.coll</u> capable d'essurer le maintien d'un plasmide contenant la séquence nucléotidique codant pour ladite protéine hybride, dont l'expression est contrôlée par un promoteur bactérien inductible,
- dans une deuxième étape, on convertit la molécule dénaturée et Insoluble ainsi obtenue en molécule renaturée et soluble, en utilisant une méthode de dénaturation et renaturation permettant un réarrangement des structures secondaire et tertiaire de la chaîne polypeptidique, et
- dans une troisième étape, on convertit cette protéine hybride par la trypsine en une protéina identique en structure primaire à la sérum-albumine humaine mature.
- 2. Procédé selon la revendication 1 caractérisé en ce que les codons codent pour l'extension peptidique N-terminale sont choisis parmi les sapt premiers codons du gêne cil du bactériophage lambda et les six premiers codons du géne de la pénicilline amidese éventuellement transformés par mutagénèsa dirigée.
- 3. Le plasmide "pXL462" déposé sous le numéro CBS 143-87 caractérisé en ce qu'il contiant le promoteur P_L, le site de fixation des ribosomes du géne cil privé du signal de terminaison de la transcription tR1, la codon d'initiation ATG et les six premiers codons du géne cil fusionnés avec le gène de structure de la sérum-albumine humaine mature.
- 4. Le plasmide "pXL641" déposé sous le numéro CBS 144-87 caractérisé en ce qu'il contient le promoteur Ptrp suivi du promoteur de la pénicilline amidase, le site de fixation des ribosomes du gène de la pénicilline amidase et les six premlers codons du gène de la pénicilline amidase fusionnés avec le géne de structure de la sérum-albumine humaine mature.
- 5. Le plasmide "pXL740" déposé sous le numéro CBS 145-87 caractérisé en ce qu'il contient le promoteur Ptrp suivi du promoteur de la pénicilline amidase, la site de fixation des ribosomes du gêne de la pénicilline amidase et les six premiers codons d'un géne de la pénicilline amidasa modifié par mutagénèse dirigée codant pour le polypeptide Met-Lys-Asn-Arg-Lys-Arg fusionnés evec le géne da structure de la sérum-albumine

2. Sonication, récupération de la cll-SAH

Le culot cellulaire collecté par centrifucation est resuspendu dans 1/30 de volumes de PBS (0.2 c/l KC1.

the first six codons of a penicillin amidase gene modified by directed mutagenesis coding for the Met-Lys-Lys-Arg-Lys-Arg polypeptide fused with the structural gene of mature human serum albumin.

- 7. The hybrid protein comprising a hydrophilic N-terminal peptide extension containing 5 to 8, and preferably 6 to 7, amino acids, terminated by a site for cutting with trypsin, which is fused with the peptide sequence of mature human serum albumin, when it is produced by culture of a strain of E.coli according to Cleim 1.
- 8. The hybrid protein eccording to Claim 7, comprising at the N-terminal and the first seven emino acids of the lambda bacteriophage cll protein, (Met)-Val-Arg-Ala-Asn-Lys-Arg, which are fused with the peptide sequence of mature human serum albumin, when it is produced by culture of a strain of <u>E-coli</u> capable of ensuring the conservation of the plasmid "pXL462" defined in Claim 3.
- 9. The hybrid protein eccording to Claim 7, comprising et the N-terminel end the first six amino ecids of penicillin amidase, Met-Lys-Asn-Arg-Asn-Arg, fused with the pepbde sequence of mature human serum albumin, when it is produced by culture of a strain of <u>E.coll</u> capeble of ensuring the conservation of the plasmid "pXL641" defined in Claim 4.
- 10. The hybrid protein according to Cleim 7, comprising et the N-terminal end the first six N-terminal amino acids of a penicillin amidase modified by directed mutagenesis, Met-Lys-Asn-Arg-Lys-Arg, fused to the peptide sequence of mature human serum albumin, when it is produced by culture of a strain of <u>E.coli</u> capable of ensuring the conservation of the plasmid *pXL740* defined in Claim 5.
- 11. The hybrid protein according to Claim 7, comprising et the N-terminal end the first six emino acids of a penicilin emidase modified by directed mutagenesis, Met-Lys-Lys-Arg-Lys-Arg, fused with the peptide sequence of mature human serum albumin, when it is produced by culture of a strain of <u>E.coll</u> capable of ensuring the conservation of the plasmid "pXL741" defined in Cleim 6.

Patentansprüche

r atentanoproon

25

30

35

- 1. Verfahren zur Herstellung von reifem menschlichem Serum-albumin, dadurch gekennzeichnet, daß man in einer ersten Stufe ein Hybridprotein herstellt, das eine hydrophile N-endständige Peptidverlängerung von 5 bis 8, vorzugsweise 6 bis 7 Aminosäuren, abgeschlossen durch eine Trypsinschnittstelle, fusloniert mit der Peptidsequenz des reifen menschlichen Serumalbumins, herstellt durch Züchtung eines Stammes von E.coli, der den Bestand eines Plasmids zu gewährleisten vermeg, das die für das Hybridprotein, dessen Expression durch einen induzierbaren bakteriellen Promotor regeibar ist, codierende Nukleotidsequenz enthält,
- In einer zweiten Stufe das so erhaltene denaturierte und unlösliche Molekül in ein renaturiertes und lösliches Molekül umwandelt, indem man eine Denaturierungs- und Renaturierungs-methode anwendet, die eine Umlagerung sekundärer und tertiärer Strukturen der Polypepfidkette ermöglicht, und
- in einer dritten Stufe dieses Hybridprotein mit Trypsin in eln Protein umwandelt, das in der Primärstruktur dem reifen menschlichen Serumalbumin identisch ist.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die die N-endständige Peptidverfangerung codierenden Codons aus gewählt sind aus den sieben ersten Codons des Gens cII des Bekteriophagen Lambda und den sechs ersten Codons des Gens von Penicillinamidase, gegebenenfalls transformiert durch gerichtete Mutagenese.
- 3. Plasmid "pXL462", hinterlegt unter der Nummer CBS 143-87, dadurch gekennzeichnet, daß es den Promotor P_L, die Bindestelle der Ribosomen des Gens cll, ebgeschlossen durch das Transkriptionsterminationssignal tR1, das Startcodon ATG und die sechs ersten Codons des Gens cll, fusioniert mit dem Strukturgen des reifen menschlichen Serumalburnins, enthält.
- 4. Plasmid "pXL641", hinterlegt unter der Nummer CBS 144-87, dedurch gekennzeichnet, daß es den Promotor Ptrp, gefolgt vom Promotor der Penicillinamidase, die Bindestelle der Ribosomen des Gens der Penicillinamidase und die sechs ersten Codons des Gens der Penicillinemidase, fusioniert mit dem Strukturgen des reifen menschlichen Serumalbumins, enthält.
- 5. Plasmid "pXL740", hinterlegt unter der Nummer CBS 145-87, dadurch gekennzeichnet, daß es deo Promotor Ptrp, gefolgt vom Promotor der Penicillinamidese, die Bindestelle der Ribosomen des Gens der Penicillinamidase und die sechs ersten Codons des Gens der durch gerichtete Mutagenese modifizierten Penicillinamidase, die für das Polypeptid Met-Lys-Asn-Arg-Lys-Arg codieren, fusioniert mit dem Strukturgen des reifen menschlichen Serumalbumins, enthält.
- 6. Plasmid "pXL741", hinterlegt unter der Nummer CBS 146-87, dadurch gekennzeichnet, daß es den Promotor Ptrp, gefolgt vom Promotro der Penicillinamidase, die Bindestelle der Ribosomen des Gens der Penicillinamidase und die sechs ersten Codons eines Gens der durch gerichtete Mutagenese modifizierten Penicillinemidase, die für das Polypéptid Met-Lys-Lys-Arg-Lys-Arg codieren, fusioniert mit dem Strukturgen

des reifen menschlichen Serumalbumins, enthält.

- 7. Hybridprotein, umfessend eine hydrophile N-endständige Peptidverlängerung von 5 bis 8, vorzugsweise 6 bis 7 Aminosäuren, ebgeschlossen durch eine Trypsinschnittstelle, fusioniert mit der Peptidsequenz reifen menschlichen Serum-elbumins, erheiten durch Züchtung eines Stammes von E.coil nach Anspruch 1.
- 8. Hybridprotein nach Anspruch 7, umfassend am N-endständigen Ende die sieben ersten Aminosäuren des Proteins cll des Bakteriophagen Lambda, (Met)-Val-Arg-Ala-Asn-Lys-Arg, fusioniert mit der Peptidsequenz des reifen menschlichen Serumalbumins, erhalten durch Züchtung eines Stammes von E.coli, der den Bestand des im Anspruch 3 definierten Plasmids "pXL462" zu gewährleisten vermag.
- 9. Hybridprotein nach Anspruch 7, umfassend am N-endständigen Ende die sechs ersten Aminosäuren der Penicillnamldase, Met-Lys-Asn-Arg-Asn-Arg, fusionlert mit der Peptidsequenz des reifen menschlichen Serumalbumins, erhalten durch Züchtung eines Stammes von E.coll, der den Bestand des im Anspruch 4 definierten Plasmids "pXL641" zu gewährleisten vermag.
- 10. Hybridprotein nach Anspruch 7, umfassend am N-endständigen Ende die sechs ersten Aminosäuren der durch gerichtete Mutagenese modifizierten Penicillinamidase, Met-Lys-Asn-Arg-Lys-Arg, fusioniert mit der Peptidsequenz des reifen menschlichen Serumalbumins, erhelten durch Züchtung eines Stammes von E.coli, der den Bestand des im Anspruch 5 definierten Plasmids "pXL740" zu gewährleisten vermag.
- 11. Hybridprotein nach Anspruch 7, umfassend am N-enständigen Ende die sechs ersten Aminosäuren der durch gerichtete Mutegenese modifizierten Penicillinemidase, Met-Lys-Lys-Arg-Lys-Arg, fusioniert mit der Peptidsequenz des reifen menschlichen Serumalbumins, erhalten duch Züchtung eines Stammes von E.coli, der den Bestand des im Anspruch 6 definierten Plasmids "pXL741" zu gewährleisten vermag.

25

30

35

40

45

50

55

humaine mature.

6. Le plasmide "pXL741" déposé sous le numéro 146-87 caractérisé en ce qu'il contient le promoteur Pup suivi du promoteur de le pénicilline emidase, le site de fixetion des ribosomes du géne de la pénicilline amidase et les six premiers codons d'un géne de la pénicilline amidase modifié par mutagénése dirigée codant pour le polypeptide Met-Lys-Lys-Arg-Lys-Arg fusionnés avec le géne de structure de la sérum-albumine humaine meture.

7. La protéine hybride comprenent une extension peptidique N-terminale hydrophile de 5 à 8 acides aminés, et de préférence 6 à 7, terminée par un site de coupure par la trypsine, fusionnée avec la séquence peptidique de le sérum-albumine humaine mature lorsqu'elle est obtenue per culture d'une souche d'<u>E. Coll</u> seion le revendication 1.

8. La protéine hybride selon la revendication 7 comprenant à l'extrémité N-terminaie les sept premiers acides aminés de la protéine cil de bactériophage lambda, (Met)-Val-Arg-Ala-Asn-Lys-Arg, fusionnés evec la séquence peptidique de la sérum-albumine humaine mature lorsqu'elle est obtenue par culture d'une souche d'<u>E.Coil</u> capable d'assurer le meintien du plesmide "pXL462" défini dans la revendication 3.

9. La protéine hybride selon la revendication 7 comprenant à l'extrémité N-terminale les six premiers ecides eminés de la pénicilline emidase, Met-Lys-Asn-Arg-Asn-Arg, fusionnés avec la séquence peptidique de la sérum-albumine humaine mature, lorsqu'eile est obtenue par culture d'une souche d'<u>E.Coll</u> capable d'assurer le maintien du plasmide "pXL641" défini dans la revendication 4.

10. La protéine hybride selon la revendication 7 comprenant à l'extrémité N-terminale les six premiers actdes aminés d'une péniciline emidase N-terminale modifiée par mutagénèse dirigée, Met-Lys-Asn-Arg-Lys-Arg, fusionnée à la séquence peptidique de le sérum-albumine humaine mature, lorsqu'eile est obtenue par culture d'une souche d'E.coli capable d'assurer le maintien du plasmide "pXL740" défini dans la revendication 5.

11. La protéine hybride selon la revendication 7 comprenant à l'extrémité N-terminale les six premiers acides aminés d'une pénicilline amidase modifiée par mutagénèse dirigée, Met-Lys-Arg-Lys-Arg, fusionnés avec la séquence peptidique de la sérum-albumine humaine mature, lorsqu'elle est obtenue par culture d'une souche d'<u>E.coli</u> capable d'assurer le maintien du plasmide "pXL741" défini dans la revendication 6.

Claime

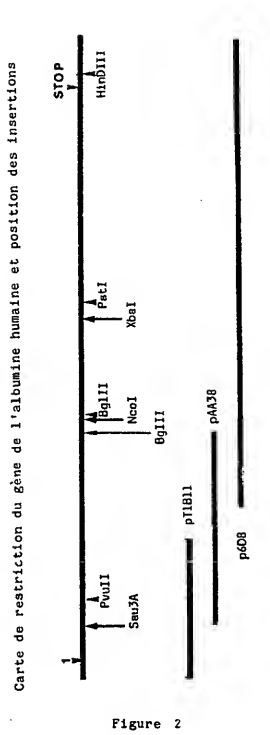
30

15

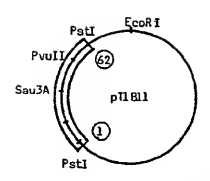
1. Process for the preparation of mature human serum albumin, characterised in that:

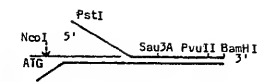
- In a first stage e hybrid protein is prepared containing a hydrophilic N-terminal peptide extension containing 5 to 8, and preferably 6 to 7, a mino acids, terminated by a site for cutting with trypsin, which is fused with the peptide sequence of mature human serum albumin, by culture of a strain of <u>E.coli</u> capable of ensuring the conservation of a plasmid containing the nucleotide sequence coding for the said hybrid protein, whose expression is controlled by an inducible bacterial promoter,

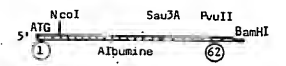
- in e second stage the denatured and insoluble molecule thus obtained is converted into a renatured and soluble molecule by using a denaturing and renaturing method opmitting a rearrangement of the secondary

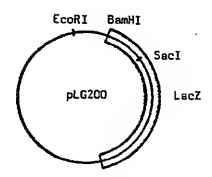


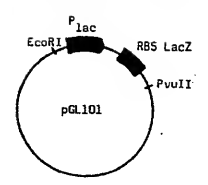
L'insertion du plasmide "pTlBII" s'étend au-delà de l'extrémité 5', Le chiffre 1 correspond au 1er acide aminé de 1'aibumine humaine. vers la séquence de la proalbumine.

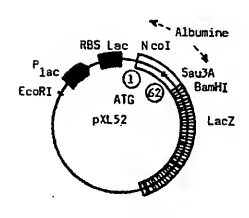












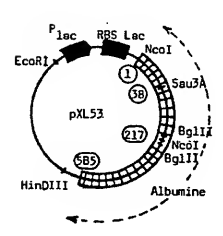
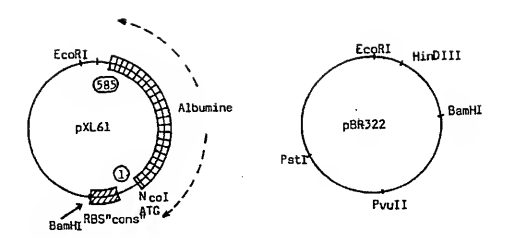


Figure 3



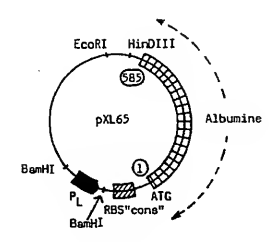
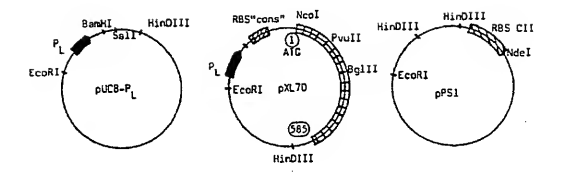
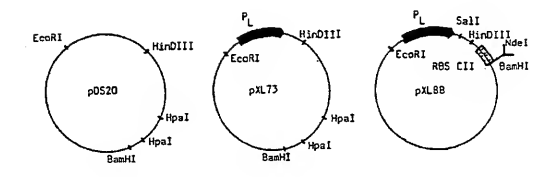


Figure 3





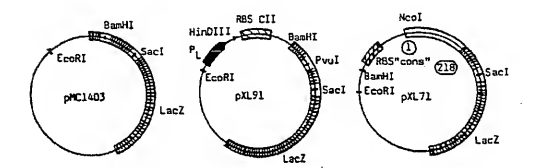


Figure 3

SEQUENCE DE L'INSERTION DE PXL53

10	5	30	70	e S	99	7.0	80
EcoRI GAATTCCTCACTCATT	ICATTAGGCAC	CCCCAGGCTT	AGGCACCUCCAGGCTTTTACACATTTATGCTTCCGGCTCGTATGTTGTGGAATTGTGAGGGG	GCTTCCGGCT	CGTATGTTG	rgtggaat (G)	ออออบอ
CTTAAGGAGTGAGTAATCCGTGGGGGTCCGAAATGTGTAAATACGAAGCCGAGCATACAATACAACACCTGGCC	AGTAATCCGTG	GGGGTCCGAA	AATGTGTAAATA	CGAAGGCCGA	ופכאדאכאאכי	ACACCTTAACA	creece
96	100	110	120	130	140	150	1.60
ATAACAATTICACACAGGAAACAGGAATGCATGGATGCACAGAGAGTGAGGTTGCTCATGGGTTTAAAGA $oldsymbol{\psi}$	SCACAGGAAAC	AGGAATCCAT	.↓ GGATGCACACAA	GAGTGAGGTT	GCTCATCGG	TTTAAAGATTT	GGGAGA
TATELTASSOCIETOT	rerereering	TCCTTAGGTA	CCTTTGTCCTTAGGTACCTACGTGTGTTCTCACTCCAAGGAGTAGCCAAATTTCTAAACCCTCT	CTCACTCCAA	CGAGTAGCC	AAATTTCTAAA	CCCTCT

AGAAAATTTCAAAGCCTTGGTGTTGATTGCCTTTGCTCAGTATCTTCAGCAGTGTCCATTTGAAGATCATGTAAATTAG TCTTTTAAAGTTTCGGAACCACAACTAACGGAAACGAGTCATAGAAGTCGTCACAGGTAAACTTCTAGTACATTTTAATC

GT TGAAAG TAAGGA TGT TTGCAAAAC TA TGC TGAGGCAAGGA TGT CT TTGGGCATGT TTTGT ATGAATA TGCAAG

Figure 4 (suite)

240 NGC ICG- ICG- IGG IGG IGG NCT NCT NCT

7 -

	~	209					620					635					650
AGG TAT AAA BCT GCT TT		=	TTT	ACA	GAA TGT	rer	TGC	CAA	GCT	GCT	GAT	AAA	GCA	ວວຍ	CAA GCT GCT GAT, AAA GCA GCC TGC	cre	1.(C
ALA ALA PHE	ALA PH	<u> </u>		THR	פרה	CYS	сув		ALA	GLN ALA ALA ASP	ASP	LYS	ALA ALA		cys	LEU	LEU
665	299						089					269					7.3.0
CCA AAG CTC GAT GAA CTT	SAA CT	5		992	GAT	GAA	999	AAG	GCT	100	TCT	339	AAA	CAG	AGA	GCC AAA CAG AGA CTC	AAG
079	ארח רבת	LEU		ARG	ASP	ดาอ	פרח פרג	LYS	A).A	BER	SER	ALA	L.YS	GLN ARG	ARG.	150	ΓYS
927	5. 12.						740					755					770
CTC CAA AAA	אחח חחנ	AAA		TT	GGA	GAA	AGA	GET TTE AAA GEA TGG GEA GTA GET	TTC	AAA	₽29	166	GCA	GTA		293	51.3
LEU GLN LYS	SLN LYS	LYS		PHE	לבר	ero	ARG	AL.A	PHE	LYS	ALA	TRP	ALA	VAL	ALA	ARG	LEU
785	85						808	:				815					630
AGC CAG AGA TIT CCC AAA	יכני ששע	AAA	_	AAA GCT	GAG	TTT	GCA	GAA GTT	GTT	TCC AAG	AAG	TTA	TTA GTG ACA GAT	ACA		CTT	ACC
PIE PRO LYS	'RO LYS	۲۶		ALA	eru	LYS ALA GLU PHE	AL.A	ALA GLU	VAL	SER	LYS	LEU VAL		THR	ASP	1.50	THR

Figure 5 (suite)

TCTTTAATCATTTAATCATTTTTGCCTCTTTTTCTGTGCTTCAATTAAAAAATGGAAAGAATGTAAAAAAGCCCCC AGAAATTAGTAAAATTAGYAAAACEGAGAAAAGAGACACGAAGTTAATTATTTTTACCTTTCTTAGATTTTTTGGGGG

GGGGGGGGGGGGGCGTTGTTGTTGTTGCAACGCGTTTGATAATTGACGCGTT

1871	AATCAAA	TTAGTTT
1270	CTCAGAATTI	GAGTCTTAAR
1260	CTETTATGGAAGAGCCTCAGAATTTAATCAAA	SGAGAATACCTICICGGAGICTTAAATIAGTIT
150	CTCTT	SCAGAA

330	1340	1350	1360
ופכפכו	recectatiasticstiacaccaacaaagtacc	ТАСАССААСА	AAGTACC
ACCCCA	ACGCGATAATCAAGCAATGTGGTTGTTTCATGG	ATGTEGTTET	TTCATGG

1440	CCTGAAG	GEACTTC
1430	AAGTEGECAECAAATGTTGTAAACATCCTGAAG	TTCACCCGTCGTTTACAACATTTGTAGGACTTC
1.420	GCAGCAAATG	CGTCGTTTAC
410	AAGTEG	TTCACC

326	ACCCTT	TGGGAA
3.0	ATCACTTCAT	TAGTGAAGTA
300	3TGAAAATTGTGACAAATCACTTCATACCCTT	SACTITIAACACTGTTTAGTGAAGTATGGGAA
3.0	STEAAA	SACTIT

- 	GAAATGGCTGACTGCTGCAAAACAAGAACC	CTITACCGACTGACGACGCTTTTGTTCTTGG
390	recrereca	ACGACACGTT
086	ATGGCTGACT	TACCGACTG
7.0	GAA	CTT

	sarere	TACAC
470	CCAGAGGTT	recteteeaa(
460	CCCCGATTGGTGAGCAGGGTTGATGTG	GGGGGCTAACCACTCTGGTCTCCAAC VACAC
50 20	מממממו	ອອອອອ

56(TATATGAAATTGCCAGAAGACATCCTTACTTT	ATATACTTTAACGGTCTTCTGTAGGAATGAA
550	CAGAÁGACA	GTCTTCTGT
540	ATGAAATTG	TACTTTAAC
30	TAT	[ATA]

1370

1371	TCA	SER	1430	AAA	L.Y.S	1490	CAG	GLN		1550	GAA
	GTG	VAL		T 6T	CYS	4-	AAC CAG	ASN		-	ACA GAA
	САА	G1.N		TGT	CYS			1-E(!)			
	222	PRO GLN VAL		AAA	I.YS		GTC	VAL			160
	GTA	VAL		J ge	SER		GTG	VAL VAL			AAA
1.355	VVV	LYS	1415	259	GLY	1475	22)	SER		1535	ACC
7-1	TAC ACC AAG AAA GTA CCC CAA GTG	TYR THR LYS LYS VAL	rei	CTA GGA AAA GTG GGC AGC AAA TGT TGT	SER ARG ASH LEU GLY LYB VAL GLY	!	TGT GCA GAA GAC TAT CTA TGC GTG GTC CTG			÷	GAC AGA GTC ACC AAA TGC TGC
	ACC	THR		AAA	LYB		T.A.T	CYS ALA GLU ASP TYR LEU			AGA I
	TAC	TYR.		GGA	GL.Y		GAC	ASP			BAC
	CGT	ARG			ren		GAA	970	;`		AGT
1340	GTT	VAL.	1400	TCA AGA AAC	ASM	1.461	GCA	AL.A		1520	CCA GTA AGT
7	CTA TTA GTT	LEU VAL	**	AGA	ARG	***	TGT	CYS		 i	CCA
	CTA	ALA LEU		TCA	भुज्ञुड		222	PRO			
	gņg			GTC	פרונ משר		ATG	MET			AAA
	AAT	ASN		GAG	פרונ		AGA ATG	LYS ARG MET			CAT GAG AAA ACG
325	CAG	O.I.O	385	GTA	VAL	445	AAA	ĽYS		1503	CAT
_	TTC	马马	-	CIT	LEU	And	BCA	ALA		 1	7.TG
	GAC TAC AAA TTC	LYS			THR		GAA	PRO GLU ALA			
	TAC	TYR		CCA ACT	FRO		ມວວ	PRO			rgr
	GAC	GLU		ACT	# H		CAT	SEH			TTA TGT GTG

LEU CYS VAL LEU HIG GLU LYS THR PRU VAL SER ASP ARG VAL THR LYS CYS CYS TUR GLU

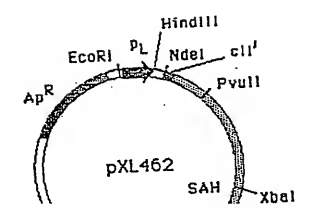
Figure 5 (suite)

A. Oligonucléotide codant pour les 6 premiers codons du gène cII

Metvolarg Ale Asn Lys Arg
5'-AGCTTCATATGGTTCGTGCAAACAACGCG-3'
3'-AGTATACCAAGCACGTTTGTTTGCGCAGCT,-5'

B. Oligonucléotide utilisé pour la Mutagénèse par délétion.

OLIGONUCLEOTIDES SYNTHETIQUES
EMPLOYES DANS LA CONSTRUCTION DE
LA cII-SAH



GAA GTC GAT GAA ACA TAC GTT CCC

GLU VAL ASP GLU THR TYR VAL PRO

1.655

1670

GAT ATA TGC ACA CTT TCT GAG AAG ASP ILE CYS THR LEU SER GLU LYS

1715

I LEU VAL LYS HIS LYS PRO LYG ALA

ETT GTG AAA BAB AAG GCA AAG GCA

1775

: GCA GCT TTT GTA GAG AAG TGC TGC

ALA ALA PHE VAL GLU LYS CYS CYS

075

AA TGT GCT GAT GAC AGG GCG GAC LU CY8 ALA ABP ABP ARG ALA ABP

935

950

TCC AGT AAA CTG AAG GAA TGC TGT BER SER LYB LEU LYS GLU CYS CYS

995

0101

GLU VAL GLU ASN ASP GLU NET PRO

GAA GTG GAA AAT GAY GAG AYG CCT

1055

1.070

AGT AAG GAT GTT TGC AAA AAC TAT

BER LYS ASP VAL CYS LYS ASN TYR

333

B THR EYS VAL ALA ABP GLU GER ALA

Y ASP LYS LEU CYG THR VAL ALA THR

A GAC AAA TTA TGC ACA GTT GCA ACT

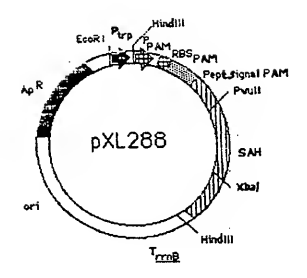
215
CAG CAG TGT CCA TTT GAA GAT CAT
GLN GLN CYG PRO PUE GLU AGP UTS
275
A ACA TGT GTT GCT GAT GAG TCA GCT

pXL53

170

155

I AAA GAT TTG GBA GAA GAA AAT TTG

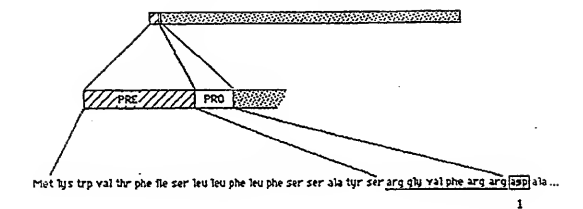


Plasmide d'expression de la fusion "Peptide signal PAM-SAH"

EcoR I GARTTCCCTGTTGACARITTARTCCTCGARCTAGTTAACTAGTACGCAGCTTGGCTGCAGGT Promo teur Trup tophone

Hind111 CGACCTGCAGCCAGCCTTGCTAGTATCAGTTCGCTAATTATACACCTGCCAGAGCATACA Promoteur et Site de fixation des ribosomes de PAM

Séquence des signaux d'expression et du début de la fusion "Peptide signal PAM-SAH" de pXL288.



STUCTURE DE LA "PREPRO-SAH"

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.